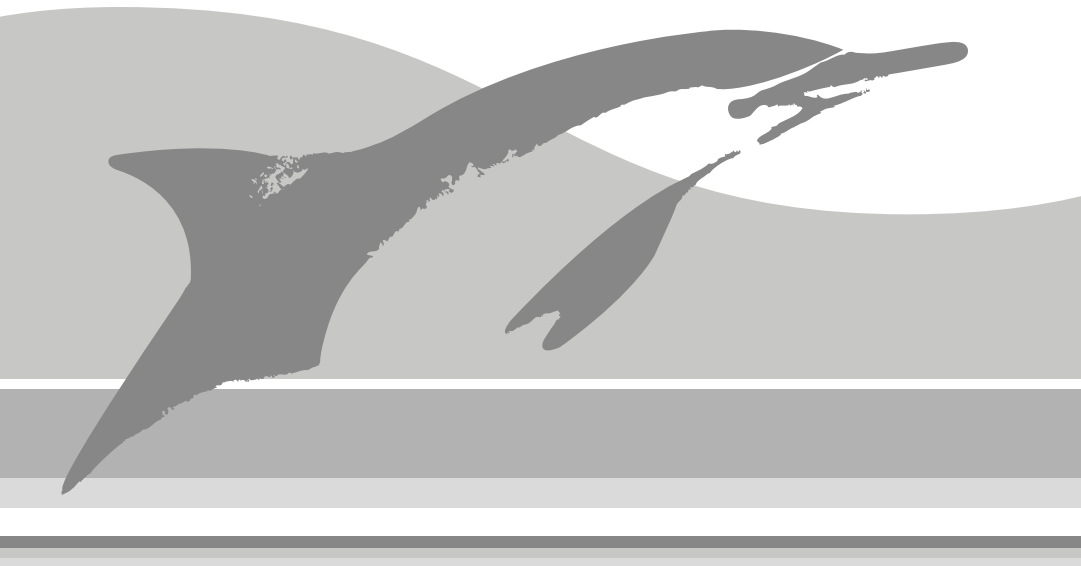


COPAL® spacem

**High viscosity, radiopaque bone cement
for creating spacers in two-stage revision**



COPAL® spacem

EN	Instructions for use Working times (Revision status: 2020-03)	4 80
CS	Návod k použití Doby zpracování (Poslední revize: 2020-03)	7 80
DA	Brugsanvisning Arbejdstider (Aktualiseret: 2020-03)	10 80
DE	Gebrauchsanweisung Verarbeitungszeiten (Revisionsstand: 2020-03)	13 80
EL	Οδηγίες χρήσης Χρόνοι εργασίας (Ημερομηνία αναθεώρησης: 2020-03)	17 80
ES	Instrucciones de uso Tiempos de manipulación (Última revisión: 2020-03)	21 80
ET	Kasutusjuhend Tööjad (Viimati muudetud: 2020-03)	24 80
FI	Käyttöohje Työstöajat (Revisiostatus: 2020-03)	27 80
FR	Notice d'utilisation Temps de travail (Date de révision: 2020-03)	30 80
HU	Használati utasítás Megmunkálási (Aktualizálás időpontja: 2020-03)	34 80
IT	Istruzioni per l'uso Tempi di lavorazione (Ultima revisione: 2020-03)	37 80
LT	Naudojimo instrukcija Darbo laikas (Tikrinta: 2020-03)	40 80
LV	Lietošanas instrukcija Apstrādes laiks (Pārbaudes statuss: 2020-03)	43 80

NL	Gebruiksaanwijzing Verwerkinstijden (Revisiestatus: 2020-03)	46 80
NO	Brugsanvisning Virketider (Revisjonsstatus: 2020-03)	50 80
PL	Instrukcja użytkowania Czasy obróbki (Ostatnia aktualizacja: 2020-03)	53 80
PT	Instruções de utilização Fases de aplicação (Data da última actualização: 2020-03)	57 80
PT (BR)	Nota: Apenas para fins brasileiros! Instruções de utilização Fases de aplicação (Data da última actualização: 2020-03)	60 80
RU	Инструкция по применению Временные фазы для смещивания (Ревизионный статус: 2020-03)	64 80
SK	Návod na použitie Časy spracovateľnosti (Posledná revízia textu: 2020-03)	68 80
SL	Navodilo za uporabo Časovne opredelitve (Datum revizije: 2020-03)	71 80
SV	Bruksanvisning Hanteringstider (Revision status: 2020-03)	74 80
ZH	使用说明书 加工时间 (修订状态: 2020 年 3 月)	第77页 第80页

COPAL® spacem

Properties

COPAL® spacem is a fast-curing cement-like polymer based on poly(methylacrylate, methyl methacrylate) with no added antibiotics.

COPAL® spacem contains calcium carbonate as an x-ray contrast agent. The colouring agent chlorophyll (E141) is added to improve the visibility of spacers made of **COPAL® spacem** in the surgical area.

COPAL® spacem is prepared immediately before use by mixing a polymer powder component and a liquid monomer component. This forms a pre-polymerised dough-like mass, which sets in a few minutes.

Composition

A package of **COPAL® spacem** contains two bags with powder (polymer powder) and two brown glass ampoules (monomer liquid).

Constituents of the polymer powder

Poly(methylacrylate, methyl methacrylate), calcium carbonate, benzoyl peroxide, colour E141.

Constituents of the monomer liquid

Methyl methacrylate, N,N-dimethyl-p-toluidine, hydrocholine, colour E141.

The cement powder is triple packaged. The outer, unsterile protective aluminium bag contains a polyethylene paper bag (peel-off) which is unsterile on the outside and sterile on the inside. Inside this there is another sterile polyethylene paper bag containing the cement powder. The brown glass ampoule with the sterile-filtered monomer liquid is also sterile packed in an ethylene oxide sterilised individual blister pack.

Indication

COPAL® spacem is indicated for extracorporeal manufacture of non-articulating and articulating temporary spacers for two-stage revisions with the following goals:

- deadspace management
- stabilisation of the resected area
- possibility of mobilisation

Contraindication

COPAL® spacem must not be used on the patient

- for permanent, stable anchorage of total or partial joint endoprostheses in the bone
- for suspected or confirmed hypersensitivity to constituents of the polymer
- during pregnancy and lactation

Target population

There is very little evidence with children and adolescents, therefore it is not recommended to use **COPAL® spacem**.

If no other option is available, for example with present surgical trauma, the decision whether to use **COPAL® spacem** lies with the attending surgeon.

Target user group

Healthcare professionals in a clinical context.

Side effects

When using self-curing polymers (such as poly(methylacrylate, methyl methacrylate) bone cements) directly in the organism, a temporary drop in blood pressure after preparation of the implant site or immediately after implantation of the temporary spacer has been observed in rare cases. In isolated cases serious complications may be encountered, including cardiac arrest, anaphylactic shock and sudden death. This side effect is also possible with **COPAL® spacem**, but is very unlikely because the temporary spacer is manufactured extracorporeally.

We recommend irrigating the implant site thoroughly with an isotonic solution before placement of the temporary spacer (pulse lavage irrigation) to prevent pulmocardiovascular complications such as lung embolism and cardiac arrest. In the event of pulmonary or cardiovascular events, the blood volume must be monitored and increased if necessary. Anaesthetic measures may be required in the case of acute respiratory problems.

The following undesirable effects have been observed in association with the use of self-curing poly(methyl methacrylate) polymers (poly(methyl methacrylate) bone cements): thrombophlebitis, haemorrhage. Other side effects that have been observed are: myocardial infarction, short-term cardiac dysrhythmia, cerebral stroke. The complications that may be encountered in any surgical procedure are also possible.

The following spacer-related effects have been observed: spacer migration or dislocation, spacer fracture, bone fracture.

Precautions for use

Use by operating theatre staff

Before working with **COPAL® spacem** users should be thoroughly familiar with its properties, handling and application. Users are recommended to practice the complete mixing and handling procedure of

COPAL® spacem before using it for the first time. Thorough knowledge is also necessary if mixing systems and syringes are used for processing the self-curing polymer.

The liquid monomer is highly volatile and flammable. Ignition of monomer fumes caused by use of electrocautery devices in surgical sites near freshly implanted bone cements has been reported. The monomer is also a strong lipid solvent and should not come into direct contact with the body. Gloves must be worn when working with the monomer or the mixed, self-curing **COPAL® spacem** polymer to ensure the required protection against penetration of the monomer methyl methacrylate into the skin. PVP gloves (three layers of polyethylene, ethylene vinyl alcohol copolymer, polyethylene) and Viton®/butyl gloves have been proven over an extended period to give adequate protection. For the sake of safety, we recommend using two pairs of gloves at a time, e.g. polyethylene surgical gloves over an inner pair of standard latex surgical gloves. The use of latex or polystyrolbutadiene gloves alone is not sufficient. Please ask your suppliers which gloves are suitable for this application.

The monomer vapours may irritate the eyes and respiratory passages and may also cause liver damage. Skin irritations caused by contact with the monomer have been described. Manufacturers of soft contact lenses recommend removing lenses of this type in the presence of harmful or irritating vapours. Soft contact lenses are permeable to liquids and gases and therefore should not be worn in the operating theatre if methyl methacrylate is being used.

Mechanical stability

The size and shape of the temporary spacers must be planned to ensure that the spacers are strong enough for the purpose. It is important to avoid thin sections, notches, sharp corners and sharp edges on the spacers. We recommend integrated metal reinforcements in the spacers. The metal reinforcements must be large enough to provide strength. Make sure that if metal reinforcements are used, the metal surface is clean and grease-free to ensure optimum bonding of the pre-polymerised mass to the metal reinforcement to provide adequate strength. It is also important to ensure that only standard surgical metals and alloys that are biocompatible are used. **COPAL® spacem** is ready for the manufacture of spacers. When manufacturing temporary spacers, it is important to ensure when mixing the two components, polymer powder and monomer liquid, that the mixing ratio of the two constituents is not changed (see the instructions below in the second paragraph under "Dosage"). If additional solid substances must be mixed with the **COPAL® spacem** powder on medical orders, a quantity of 4 g for the complete temporary spacer must not be exceeded with reference to the specific requirements of the patient. If this requirement is ignored, the physical and mechanical properties of the temporary spacer made of **COPAL® spacem** may be significantly compromised. The chemical composition of **COPAL® spacem** also means that compared to spacers made of conventional bone cement an increased volume of water-soluble substances may be released from the polymer matrix into the organism.

Application on patients

Blood pressure, pulse and respiration must be carefully monitored during and immediately after implantation of temporary spacers made of **COPAL® spacem**. Any significant changes in these vital signs must be corrected by appropriate means without delay. When using temporary spacers made of **COPAL® spacem** the prepared bone must be thoroughly irrigated and aspirated shortly before placement of the spacers. The curing process of spacers made of **COPAL® spacem** generates heat, the temperature of which may increase above the value for tissue compatibility. Therefore, temporary spacers made of **COPAL® spacem** should not be implanted into the bone until they are fully cured and have cooled down to room temperature. The use of **COPAL® spacem** is not recommended for children and adolescents, because there is no clinical experience with these groups.

Incompatibilities

No additional liquid solutions apart from the included monomer constituent may be mixed with the self-curing **COPAL® spacem** polymer. Any substances that could impair the curing process of the self-curing polymer must not be added.

Dosage

After mixing the polymer powder with the monomer liquid, a fast-curing pre-polymerised doughy mass is created. The temporary spacer can be manufactured by manual forming or by placing the pre-polymerised mass into suitable moulds (such as plastic or metal moulds). **COPAL® spacem** has a green colour to ensure that the resulting temporary spacer remains clearly visible in the surgical site.

One dose is prepared by mixing the complete contents of a bag of polymer powder with the complete contents of an ampoule of monomer liquid, even if the complete amount of the resulting mass is not required for the manufacture of a temporary spacer. The mixing ratio of polymer powder and monomer liquid must not be changed when mixing the two constituents. The amount of pre-polymerised mass used depends on the size and volume of the required temporary spacer.

At least one additional dose of **COPAL® spacem** should be available before starting to manufacture the temporary spacer to ensure that the whole spacer can be manufactured from one pre-polymerised mass. One or more additional mixing systems should also be available. If larger quantities of **COPAL® spacem** are mixed (e.g. 5 packages for one hip spacer), it may be necessary to mix the polymer in several mixing processes, depending on the maximum capacity of the mixing system. In this case it is important to ensure that the additional pre-polymerised mass is always processed before the setting phase of the initially applied pre-polymerised mass begins.

Preparation and Mixing

Preparation

We recommend chilling the constituents to 4–7 °C for at least 24 hours beforehand. The constituents should not be removed from the refrigerator and added to the mixing container until the mixing process is about to start. Chilling extends the forming and setting times, because the initial viscosity for **COPAL® spacem** is slightly reduced compared to an unchilled **COPAL® spacem**.

Before opening the non-sterile aluminium bag (see above), shake or tap the contents down to prevent damage to the contents when opening the bag. The polyethylene paper bag and the ampoule must be opened only under sterile conditions. The sterile constituents (inner polyethylene paper bag and glass ampoule) are passed into the sterile area unopened.

Opening under sterile conditions



The opening flaps from the bag top assist to detach the foil from the paper.

In order to grip as much of the opening flaps as possible, the side of the paper/foil should be kept between thumb, index and middle finger.

Please use the whole thumb surface to grip foil and paper side and take off each side evenly.

The outer polyethylene paper bag is opened at the place of use to allow the sterile inner polyethylene paper bag to be removed under sterile conditions. The blister package is also opened under sterile conditions and at the place of use to allow the glass ampoule to be removed while sterile.

Before opening the inner polyethylene paper bag it is shaken or tapped to shake the contents down to ensure that no powder is lost when the top edge of the bag is cut open. Do not open the ampoule over the mixing device to prevent contamination of the cement with glass fragments. The glass ampoule has a break point at the transition to the head of the ampoule and a tube to break it to make it easier to open. Grip the tube instead of the head of the ampoule and break it off together with the ampoule head. The broken off head of the ampoule remains in the tube.

Mixing the constituents

For mixing of **COPAL® spacem** all Heraeus Medical mixing systems are suitable. Should the user want to use **COPAL® spacem** in combination with other mixing systems, he is advised to check their suitability prior to first use. The constituents are mixed under sterile conditions. The mixing time is 30 seconds unless otherwise recommended. The complete contents of one bag must always be mixed with the complete contents of one ampoule. The constituents can be mixed with a vacuum mixer or manually. The mixing, modelling and setting times of **COPAL® spacem** are shown in the diagrams at the end of the instructions for use. Note that the times are only estimates, because the modelling and setting times depend on the temperature, the mixing process and the humidity. The ambient temperatures of items such as polymer powder, mixing system, table and hands all play a role in deciding the times. Higher temperatures reduce the modelling and setting times.

Vacuum mixing: The pre-polymerised mass is stirred under vacuum to reduce the number of bubbles in the temporary spacer to a minimum and to obtain optimum mechanical strength. This process requires the use of a closed airtight mixing system and fast establishment of an adequate vacuum in the mixing container (approx. 200 mbar absolute pressure). For details of the mixing technique please see the instructions for use of the mixing system. The mixing phase (30 seconds) prepares a homogenous, green, doughy mass that can be modelled by hand directly after mixing or by means of suitable moulds to produce a temporary spacer.

Hand mixing: The liquid monomer constituent is placed in the container first and then the polymer powder. During the mixing phase (30 seconds) the two constituents are mixed together by regular, even stirring. This produces a homogeneous, green, doughy mass that can be manually modelled to a temporary spacer after the end of the waiting phase. If the temporary spacer is produced by means of suitable moulds, the waiting phase can be dispensed with.

Use of the polymer

To manufacture a temporary spacer with **COPAL® spacem**, the pre-polymerised mass must be modelled manually or placed in suitable moulds during the modelling phase. After the modelling phase the pre-polymerised mass cures and when cooled to room temperature it can be placed in the prepared bone cavity.

For optimum mechanical strength of the temporary spacer, the use of metal reinforcements is recommended. Note that only biocompatible metals and alloys approved for surgery can be used. The pre-polymerised mass is modelled around the metal reinforcements during the modelling phase. The pre-polymerised mass can be modelled around the metal by hand or placed in moulds that contain the metal reinforcement. If a mould is used, the metal reinforcements must be positioned to allow the pre-polymerised mass to surround them completely. The pre-polymerised mass cures after the modelling phase to form a metal-reinforced spacer.

Storage

Do not store above 25 °C.

Shelf life / sterility

The shelf life of the self-curing polymer is printed on the box, the aluminium bag and the inner bag. **COPAL® spacem** must not be used after the date printed on the box. The shelf life of the individual constituents may vary from that printed on the box because of production conditions. The contents of opened or damaged aluminium sachets or ampoule blisters must not be re-sterilized and thus must be discarded.

Disposal

Single components of the bone cement, cured solid material as well as (uncleaned) packaging material must be disposed by following the regulations of the local authorities.

Dispose of the polymer component in an authorized waste facility. The liquid component should be evaporated under a well-ventilated hood or absorbed by an inert material and transferred in a suitable container for disposal.

Vlastnosti

COPAL® spacem je rychle tvrdnoucí cementová umělá hmota na bázi polymetylakrylátu a polymethylmetakrylátu bez přísady antibiotik.

COPAL® spacem obsahuje uhličitan vápenatý jako rentgenový kontrastní prostředek. K lepší viditelnosti dočasného spaceru (dočasná výplň) vyrobeného z přípravku

COPAL® spacem v operačním poli bylo přidáno barvivo chlorofyl (E141).

COPAL® spacem se připravuje bezprostředně před použitím smícháním dvou složek: práškového polymeru a tekutého monomeru. Vznikne tak plastické těsto, které vytvrde během několika minut.

Složení

Jedno balení výrobku **COPAL® spacem** obsahuje dva sáčky s práškem (práškový polymer) a dvě ampule z hnědého skla s kapalným monomerem.

Složky práškového polymeru

Polymetylakrylát a polymethylmetakrylát, uhličitan vápenatý, benzoylperoxid, barvivo E141.

Složky kapalného monomeru

Metylmetakrylát, N,N-dimetyl-p-toluidin, hydrochinon, barvivo E141.

Cementový prášek je trojité balený. Vnější, nesterilní aluminiový ochranný sáček obsahuje polyethylenový papírový sáček, který je z vnější strany nesterilní a uvnitř sterilní. V tomto se nachází další sterilní polyethylenový papírový sáček, který obsahuje cementový prášek.

Ampule z hnědého skla se sterilně filtrovaným kapalným monomerem je zabalena v jednomorovém blistru, sterilizovaném rovněž etylenoxidem.

Indikace

COPAL® spacem je indikován k mimotělní přípravě neartikujících a artikulujičích dočasných spacerů (vložek) u dvoudobých revizi s následujícím cílem:

- Úprava mrtvých prostor
- Stabilizace situací po resekci
- Možnost mobilizace

Kontraindikace

COPAL® spacem nesmí být používán na pacientovi

- k permanentnímu stabilnímu zakotvení totálních nebo částečných kloubních endoprotéz v kosti
- při podezření nebo známé přecitlivlosti na některou ze složek umělé hmoty
- u těhotných a kojících matek

Cílová populace

O použití u dětí a dospívajících není k dispozici dostatek dokladů, proto se u nich použítí cementu **COPAL® spacem** nedoporučuje.

Pokud nebude dostupná žádná jiná možnost, například v případě chirurgického traumatu, rozhodnutí ohledně použití cementu **COPAL® spacem** záleží na ošetřujícím lékaři.

Cílová uživatelská skupina

Zdravotníci v klinické oblasti.

Nežádoucí účinky

Při aplikaci samotrvdnoucích umělých hmot (např. polymetylakrylátových a polymethylmetakrylátových kostních cementů) přímo do organisu je zřídka pozorován přechodný pokles krevního tlaku po preparaci lžízka implantátu příp. bezprostředně po implantaci dočasného spaceru (dočasná výplň). V jednotlivých případech se mohou vyskytnout závažné komplikace, jako jsou závažné alergické reakce, jež jsou doprovázeny zástavou srdce, anafylaktický šokem nebo dokonce náhlým úmrtím. Tento nežádoucí účinek je možný i u přípravku **COPAL® spacem**, jeho pravděpodobnost je však nízká díky mimotělní přípravě dočasného spaceru (dočasná výplň).

Jáko prevente plicních a kardiovaskulárních komplikací, k nimž patří plicní embolie a zástava srdeční činnosti, se doporučuje místo určené pro implantaci dočasného spaceru (dočasná výplň) důkladně vypláchnout izotonickým roztokem (pulzní laváž). Jestliže dojde k plicním či kardiovaskulárním příhodám, je nutno sledovat krevní objem a případně jej zvýšit. Při akutní respirační insuficienci je třeba učinit anesteziologická opatření.

Při aplikaci samotrvdnoucích polymethylmetakrylátových umělých hmot (polymethylmetakrylátových kostních cementů) byly pozorovány tyto nežádoucí účinky: tromboflebitida, krvácení. Byly pozorovány další nežádoucí účinky: infarkt myokardu, krátkodobé poruchy srdečního rytmu, cerebrovaskulární příhoda. Nelze vyloučit ani komplikace, které se mohou vyskytnout při jakémkoliv chirurgickém zákroku.

Pozorovány byly tyto nežádoucí účinky související se spacerem: migrace nebo dislokace spaceru, frakturna spaceru, frakturna kosti.

Preventivní opatření

Aplikace operačním personálem

Před použitím přípravku **COPAL® spacem** by měl být uživatel dobře seznámen s jeho vlastnostmi, způsoby manipulace a aplikace. Doporučuje se, aby uživatel celou proceduru měl využít přípravku **COPAL® spacem** a manipulaci s ním před první aplikací navícili. Detailní znalosti jsou nutné i tehdy, jsou-li užívání systémy pro měchání a stříkačky pro zpracování samotrvdnoucích umělých hmot. Kapalný monomer je ve voce těkavý a hořlavý. Byly hlášeny případy vznícení monomerových výparů způsobeného používáním elektrokauterů v operačním poli blízko čerstvě implantovaného kostního cementu. Monomer je také silně rozpouštědlo tuků a neměl by tedy přijít do styku s organismem. Při manipulaci s monomerem nebo zhrozenou samotrvdnoucí hmotou

COPAL® spacem je třeba používat rukavice, které poskytují nutnou ochranu před proniknutím monomeru metylmetakrylátu do pokožky. Rukavice z PVP (třívrstvý polyetylén, etýlen-vinylalkohol-kopolymer, polyetylén) a rukavice z Viton®/butylem se osvědčily jako dostatečná dlouhodobější ochrana. Pro jistotu se doporučuje obléknout dvoje rukavice přes sebe, např. polyetylénové chirurgické rukavice na (vnitřní) standardní latexové chirurgické rukavice. Použití

samotných latexových nebo polystyrenbutadienových rukavic není dostačující. Informujte se u svých dodavatelů, které rukavice jsou pro tato použití vhodné.

Páry monomeru mohou dráždit dýchací cesty a oči, není vyloučen ani hepatotoxicní účinek. Byly popsány irritace kůže způsobené kontaktem s monomerem. Výrobci měkkých kontaktních čoček doporučují vymout tyto čočky v přítomnosti škodlivých nebo dráždivých par. Jelikož měkké kontaktní čočky propouštějí kapaliny a plyny, neměly by být užívány na operačním sále, kde se pracuje s metylemetakrylatem.

Mechanická stabilita

Velikost a tvar zhotovených dočasných spacerů (vložek) je třeba naplňovat tak, aby bylo možno očekávat dostatečnou pevnost spacerů (vložek). Při tom je důležité, aby se nevytvorila tenká místa, zářezy, ostré rohy a ostré hrany spacerů (vložek). Doporučuje se do spacerů (vložek) integrovat kovové výztuže. Přitom je důležité vhodně volit rozložení výztuže. Kovový povrch výztuže musí být čistý a bez mastnoty, aby bylo dosaženo optimálního spojení umělé hmoty s kovovou výztuží, a tím i její optimální funkce. Dále je třeba dbát na to, aby byly použity biokompatibilní kovy/slitiny, které jsou běžně užívány v chirurgii. **COPAL® spacem** je připravený pro zhotovení spacerů (vložek). Při zhotovení dočasných spacerů (vložek) je při míchání bezpodmínečně nutné dbát na to, aby nedošlo ke změně poměru obou komponent, práškového polymeru a kapalného monomeru (návod viz níže, v druhém odstavci kapitoly „dávkování“).

Pokud jsou na příkaz lékaře k prášku v přípravku **COPAL® spacem** přimíchány další pevné složky, nesmí být překročena hmotnost 4 g pro celý dočasný spacer (vložku) – s ohledem na konkrétní situaci pacienta. Není-li tento požadavek dodržen, může dojít ke značnému negativnímu ovlivnění fyzikálních a mechanických vlastností dočasných spacerů (vložek) zhotovených z přípravku **COPAL® spacem**. Navíc je třeba počítat s tím, že se vzhledem k chemickému složení přípravku **COPAL® spacem** budou ve srovnání s běžnými kostními cementy v organismu z polymerní matrice ve zvýšené míře uvolňovat látky rozpustné ve vodě.

Aplikace u ošetřovaného

Během implantačního dočasného spaceru (dočasný výplň) zhotoveného z přípravku **COPAL® spacem** a bezprostředně po implantaci je nutno pečlivě monitorovat krevní tlak, tep a dechovou činnost. Jakoukoliv významnou změnu vitálních funkcí je třeba neodoleně řešit pomocí příslušných opatření. Při aplikaci dočasných spacerů (vložek) zhotovených z přípravku **COPAL® spacem** by měla být připravena kost krátké před implantací spaceru (dočasná výplň) pečlivě vyčištěna a aspirována. Při tvrdnutí spaceru (dočasná výplň) zhotoveného z přípravku **COPAL® spacem** vzniká teplo, které může zvýšit teplotu nad hranici tolerované tkáně. Proto by se měly dočasná spacyery (dočasná výplň) zhotovené z přípravku **COPAL® spacem** do kosti implantované tepve po jejich úplném ztvrdnutí a vychladnutí na pokojovou teplotu. Jelikož u dětí a mladistvých chybí klinické zkušenosti, použít přípravku **COPAL® spacem** se zde nedoporučuje.

Inkompatibilita

Kromě přiloženého kapalného monomeru nesmí být do samotvrdnoucí hmoty **COPAL® spacem** přimíchávána jiná tekutá rozpouštědla. Rovněž je zakázáno přimíchávat látky, které by mohly omezit tvrdnutí samotvrdnoucí hmoty.

Dávkování

Po smíchání práškového polymeru a kapalného monomeru přímo vzniká rychle tvarující těsto z umělé hmoty. Požadovaný dočasný spacer (vložka) je možno zhotovit buď ručním modelováním nebo vložením těsta do vhodných forem (např. umělohmotných nebo kovových). **COPAL® spacem** má zelenou barvu, aby bylo možno dočasně spacyery (dočasná výplň) z něho zhotovené v operačním poli zřetelně rozpoznat. Jedna dávka se připraví smícháním celého obsahu sáčku s práškovým polymerem a celého obsahu ampule s kapalným monomerem, a to i když při následujícím postupu není k přípravě dočasných spacerů (dočasná výplň) využito celé množství těsta. Směsný pomér práškového polymeru a kapalného monomeru nesmí být změněn. Množství využitého těsta závisí na objemu zhotoveného dočasného spaceru (dočasná výplň).

Před začátkem zhotovování by měla být k dispozici minimálně ještě jedna další dávka přípravku **COPAL® spacem**, aby mohl být celý dočasný spacer (vložka) zhotoven z jednoho těsta. Současně by měly být k dispozici i další míchací systémy. Pokud se míchají větší množství přípravku **COPAL® spacem** (např. 5 balení) pro jeden kyčelní spacer (vložku), může být, podle maximální kapacity použitých míchacích systémů, toto množství rozděleno na několik kroků. V tomto případě je potřeba zajistit, aby byla část těsta, která se přidává později, zpracována vždy před začátkem vytvrzovací fáze té části těsta, jež byla aplikována nejdříve.

Zhotovení

Příprava

Doporučujeme složky nejprve minimálně 24 hodin předchladit na 4–7 °C. Vyjmout složky z chladničky a naplnění do míchací nádoby by mělo proběhnout těsně před začátkem míchání. Předchladení umožní prodloužit časy pro modelování a vytvrzování, protože počáteční viskozita přípravku **COPAL® spacem** je oproti nepředchladenému umělohmotnému těstu lehce snížena.

Před otevřením nesterilního hliníkového sáčku (viz výše) sesypete obsah zatřesením nebo sklepáním dolů, aby obsah nebyl při otevření poškozen. Sáček z polyetylénu a papíru i ampule smějí být otevřány jen za sterilních podmínek.

Otevření za sterilních podmínek

Otevírací chlopňa na horní straně sáčku slouží k oddělení fólie od papíru. Abyste uchopili co největší část otevírací chlopňy, držte stranu s papírem/fólií mezi palcem, ukazováčkem a prostředníčkem. Při uchopení části s fólií a papírem využijte celou plochu palce a obě strany od sebe rovnomořně oddělte.

Zevní sáček z polyetylénu a papíru se otevírá za sterilních podmínek a v určeném místě tak, aby mohl být vnitřní sáček z polyetylénu a papíru vyjmut. Podobným způsobem se za sterilních podmínek a v určeném místě otevří bílý blistr tak, aby bylo možno sterilně vyjmout skleněnou ampulu.

Před otevřením vnitřního sáčku z polyetylénu a papíru jeho obsah sklepzte nebo setřete dolů, aby nedošlo ke ztrátě prášku při ztvrdnutí. Neotvírejte ampulu nad michacím systémem, aby se předešlo kontaminaci cementu kousky skla. Skleněná ampule je kvůli usnadnění otevření opatřena

na přechodu do hlavičky místem určeným pro odlamování a nasazenou pomůckou pro odlamování (trubičkou). Místo za hlavičku uchopte ampuli za trubičku a odломte ji současně s hlavičkou. Odložená hlavička zůstane v trubičce.

Míchání složek

K míchání **COPAL® spacem** jsou vhodné všechny míchací systémy Heraeus Medical. Pokud by chtěl uživatel používat **COPAL® spacem** v kombinaci s jinými míchacími systémy, doporučujeme před použitím ověřit jejich vhodnost. Míchání probíhá za sterilních podmínek. Pokud není doporučeno jinak, trvá 30 sekund. Je nutné smíšit vždy celý obsah sáčku s celým obsahem ampule. Míchání složek může být prováděno vakuovým míchacím systémem nebo ručně. Časy míchání, tvarování a tvrdnutí přípravku **COPAL® spacem** jsou zachyceny v grafech na konci návodu k použití. Je přitom třeba si uvědomit, že uvedené časové údaje jsou pouze orientační, protože doba tvarování a tvrdnutí závisí také na teplotě, způsobu míchání a vlhkosti. Roli při tom hraje i teplota bezprostředního okolí, tedy např. práškového polymeru, míchacího systému, stolu a rukou. Vyšší teploty zkracují dobu tvarování a tvrdnutí.

Zhotovení pomocí vakuového míchacího systému: pro získání dočasného spaceru (dočasná výplň) s minimem vzduchových bublinek a tedy optimální mechanickou pevností se umělohmotné tésto míchá ve vakuu. Předpokladem je vzduchotěsně uzavřený míchací systém s rychlou tvorbou dostatečného vakuu v míchací nádobě (absolutní tlak cca 200 mbar). Podrobnosti o technice míchání se dočtete v návodu k použití příslušného míchacího systému. Během fáze míchání (30 sekund) vzniká homogenní, zelená, těstovitá hmota, která může být po ručním míchání nebo pomocí vhodných forem vytvarována na dočasný spacer (vložku).

Zhotovení ručním mícháním: Nejprve se do nádoby naplní tekutá monomerní složka a ihned potom práškový polymer. Během fáze míchání (30 sekund) se obě složky spolu stejněměrně promíchávají. Vznikne homogenní, zelená, těstovitá hmota, která může být po ukončení čekací fáze ručně vytvarována na dočasný spacer (vložku). Pokud se zhotovuje dočasný spacer (vložka) pomocí vhodných forem, lze od čekací fáze upustit.

Aplikace umělé hmoty

Při zhotovování dočasného spaceru (dočasná výplň) pomocí přípravku **COPAL® spacem** musí být umělohmotné tésto během tvarovací fáze vytvarováno ručně nebo za pomoci vhodných forem. Po skončení tvarovací fáze hmota ztvrdne a je možno ji ovládat na pokojovou teplotu vložit do kostní dutiny.

Pro dosažení optimální mechanické pevnosti dočasného spaceru (dočasná výplň) se doporučuje použít kovové výztuže. Je přitom třeba dbát na to, aby byly používány pouze biokompatibilní kovy/slitiny registrované pro klinické použití v chirurgii. Umělohmotné tésto je během tvarovací fáze vytvarováno kolem těchto kovových výztuží. Obloužení umělou hmotou může být provedeno buď ručně, nebo vložením do vhodných forem, které obsahují kovovou výztuž. Pokud je užívána forma, je třeba kovovou výztuž umístit tak, aby umělohmotné tésto mohlo výztuž zcela obalit. Umělohmotné tésto po skončení tvarovací fáze ztvrdne a vytvoří dočasný spacer (vložku).

Skladování

Neskladujte, příp. neuchovávejte při teplotě vyšší než 25 °C.

Stabilita / sterilita

Stabilita samotvrdnoucí hmoty je uvedena na krabičce, hliníkovém sáčku a vnitřním sáčku. Po uplynutí data uvedeného na krabičce již **COPAL® spacem** nesmí být používán. Doby trvanlivosti jednotlivých složek se mohou lišit od doby trvanlivosti uvedené na krabičce. Obsah otevřeného nebo poškozeného aluminiového sáčku nebo blistru obsahujícího ampulu, nesmí být resterilizován a musí být zničen.

Likvidace

Jednotlivé součásti kostního cementu, vytrvázený kostní cement a (nevycištěné) obalové materiály je nutno zlikvidovat podle lokálních úředních předpisů. Polymerovou součást zlikvidujte v autorizovaném zařízení pro zpracování odpadů. Kapalnou součást je nutné odpařit v době větrané digestoři nebo absorbovat pomocí inertního materiálu a přenést do vhodné nádoby pro likvidaci.

Egenskaber

COPAL® spacem er en hurtighærdende, cementagtig plast på poly-(methylacrylat, methylmethacrylat)-basis uden tilslutte antibiotika.

COPAL® spacem indeholder calciumcarbonat som røntgenkontrastmiddel. For at gøre det provisoriske afstandsstyke (spacer), fremstillet af **COPAL® spacem**, mere synligt i operationsområdet, er farvestoffet Chlorophyl (E141) tilsat. **COPAL® spacem** tilberedes umiddelbart før brugen ved blanding af en polymerpulver-komponent og en flydende monomer-komponent. Derved opstår der en plastisk masse, som hælder inden for få minutter.

Sammensætning

En pakke **COPAL® spacem** indeholder to poser med et pulver (polymerpulver) og to brune glasampuller (flydende monomer).

Polymerpulverets bestanddele

Poly-(methylacrylat, methylmethacrylat), calciumcarbonat, benzoylperoxid, farvestof E141.

Den flydende monomers bestanddele

Methylmethacrylat, N,N-dimethyl-p-toluidin, hydrochinon, farvestof E141.

Cementpulveret er tredobbelts pakket. Den ydre, ikke-sterile beskyttende aluminium-indpakning indeholder en polyethylenpapirpose (aftagelig), som er uesteril udvendig og steril indvendig. Inde i denne pose er der endnu en steril polyethylen-papirpose, som indeholder cementpulveret. Den brune glasampul med den sterilfiltrerede, flydende monomer er emballeret i en ethylenoxid-steriliseret enkelt-blister, som ligeledes er emballeret sterilt.

Indikationer

COPAL® spacem er indicert til ekstrakorporal fremstilling af ikke-artikulerende og artikulerende provisoriske afstandsstyker (spacers) ved to-trins revisioner med følgende målsætning:

- Deadspace-management
- Stabilisering af resektionssituation
- Mulighed for mobilisering

Kontraindikationer

COPAL® spacem må ikke anvendes på patienten

- til permanent, stabil forankring af totale eller partielle ledendoproteser i knoglen
- ved formodet eller påvist overfølsomhed over for plastens bestanddele
- under graviditet og amning

Målgruppe

Der findes kun lidt dokumentation med børn og unge, så derfor anbefales det ikke at anvende **COPAL® spacem**.

Hvis der ikke findes nogen anden mulighed, f.eks. i kombination med det aktuelle kirurgiske traume, skal den behandelende kirurg afgøre, om **COPAL® spacem** skal anvendes.

Måletrettet brugergruppe

Sundhedspersoner i et klinisk miljø.

Bivirkninger

Ved anvendelse af selvhærdende plastmasser (fx poly-(methylacrylat, methylmethacrylat)-knoglecementer) direkte i organismen observeres der i sjældne tilfælde et forbigående blodtryksfald efter præparation af implantatstedet eller umiddelbart efter implantation af det provisoriske afstandsstyke (spacer). I enkelte tilfælde kan der opstå svære komplikationer, der kan ledesages af hjertestop, anafylaktisk chok og pludselig død. Denne bivirkning er også mulig ved **COPAL® spacem**, men er dog ikke videre sandsynlig på grund af den ekstrakorporale fremstilling af det provisoriske afstandsstyke (spacer).

For at undgå pulmokardiovaskulære komplikationer som lungeemboli og hjertestop anbefales det at skylle implantationsstedet grundigt med en isotonisk oplosning (puslavage-metoden), før det provisoriske afstandsstyke (spacer) anbringes. I tilfælde af pulmonale eller kardiovaskulære hændelser er monitoring og eventuel forgørelse af blodvolumen påkrævet. Ved akut respiratorisk insufficiens skal der træffes anæstesiologiske foranstaltninger.

Følgende yderligere ønskede virkninger er observeret ved anvendelse af selvhærdende poly-(methylmethacrylat)-plastmasser (poly-(methylmethacrylat)-knoglecementer): Thromboflebitis, hæmorrhagi. Andre observerede bivirkninger er: Myokardieinfarkt, kortvarige kardiale arytmier, cerebrovaskulære hændelser. Derudover kan der forekomme komplikationer, som kan optræde ved ethvert kirurgisk indgreb.

De følgende spacer-relatede udvirkninger er blevet bemærket: Migration eller dislokation af spaceren, spacer-fraktur, knoglebrud.

Forsigtighedsforanstaltninger

Operationspersonals anvendelse af produktet

Før anvendelsen af **COPAL® spacem** skal brugeren være fuldt fortrolig med produkets egenskaber, håndtering og applicerig. Det anbefales, at den pågældende får første anvendelse trænen hele proceduren vedrørende blanding og håndtering af **COPAL® spacem**. Noje kendskab er også nødvendig, når der anvendes blandingsstyrer og sprøjter til bearbejdning af den selvhærdende plast.

Den flydende monomer er meget flygtig og let antændelig. Der er rapporteret om antændelse af monomerdamper forårslaget af apparater til elektrokauterisation på kirurgiske steder i nærheden af ny implanterede knoglecementer. Monomeren er også en stærk lipidsolvens og bør ikke komme i direkte kontakt med kroppen. Ved omgang med monomeren eller den tilberedte, selvhærdende plast **COPAL® spacem** skal der anvendes handsker, som sikrer den nødvendige beskyttelse mod indtrængning af monomerenens methylmethacrylat i huden. Handsker af PVP (trelags polyethylen, ethylen-vinylalkohol-copolymer, polyethylen) og Viton®/butyl-handsker har gennem længere tid vist sig at beskytte godt. Det anbefales (af sikkerhedsgrunde) at bære to par handsker samtidigt, fx kirurgisk poly-

ethylen-handsker yderst og standard-operationshandsker af latex inderst. Anvendelse af latex- eller polystyrolbutadien-handsker alene er ikke tilstrækkeligt. Søg information hos Dereces leverandør med hensyn til handsker, der er egnede til en sådan anvendelse.

Monomerdampene kan irritere luftveje og øjne og muligvis skade leveren. Der er beskrevet hudirritationer, som kan relateres til kontakt med monomeren. Producenter af bløde kontaktlinser anbefaler, at sådanne linser tages ud ved tilstedevarrelsen af skadelige eller irritende dampe. Da bløde kontaktlinser er gennemtrængelige for væsker og gasser, bør de ikke bæres på operationsstuen, når der anvendes methylmethacrylat.

Mekanisk stabilitet

De provisoriske afstandsstykker (spacer), der skal fremstilles, skal med hensyn til størrelse og form planlægges således, at der kan forventes tilstrækkelig styrke i afstandsstykket (spacer). Samtidig er det vigtigt at undgå tynde steder, indskæringer, skarpe hjørner og kanter på afstandsstykket (spacer). Det anbefales at integrere metaforstærkninger i afstandsstykkerne (spacer). I denne forbindelse anbefales en tilstrækkelig dimensionering af metaforstærkningen. Det skal bemærkes, at ved anvendelse af metaforstærkninger skal metaloverfladen ubetinget være ren og fedtfri, for at der kan opnå optimal binding mellem plastmasse og metaforstærkning og dermed optimal forstærkning. Derudover skal det sikres, at der kun anvendes biokompatible metaller/metallegeringer, som er gengængse inden for kirurgien. **COPAL® spacem** er forberedt til fremstilling af afstandsstykker (spacer). Ved fremstillingen af det provisoriske afstandsstykke skal man ved blanding af komponenterne polymerpulver og flydende monomer altid være opmærksom på, at blandingsforholdet mellem disse to komponenter ikke ændres (se nedenstående anvisning, 2. afsnit under "Dosering"). Hvis der på lægelig ordination skal tilsettes andre faste stoffer til **COPAL® spacem**-pulveret, må en mængde på 4 g for det samlede provisoriske afstandsstykke (spacer), under hensyntagen til patientens konkrete situation, ikke overskrides. Overholder dette ikke, kan de fysiske og mekaniske egenskaber for det provisoriske afstandsstykke (spacer), fremstillet af **COPAL® spacem**, påvirkes i betydelig grad. På grund af den kemiiske sammenstning af **COPAL® spacem** må man desuden – sammenlignet med de afstandsstykker i organismen, der er fremstillet af konventionelle knoglelementer – regne med en øget frigørelse af vandoploselige stoffer fra polymermatixen.

Anvendelse på patienten

Blodtryk, puls og respiration skal omhyggeligt monitoreres under og umiddelbart efter placeringen af provisoriske afstandsstykker (spacer), fremstillet af **COPAL® spacem**. Enhver signifikant ændring af disse vitale funktioner skal omgående afhjælpes med tilsvarende forholdsregler. Ved anvendelse af provisoriske afstandsstykker (spacer), fremstillet af **COPAL® spacem**, skal den klargjorte knogle kort for placeringen af afstandsstykket (spacer) omhyggeligt rengøres og aspireres. Ved hærdning af afstandsstykker (spacer), fremstillet af **COPAL® spacem**, udvikles der en varme, hvis temperatur kan ligge over verdien for, hvad vævet kan tåle. Derfor bør de provisoriske afstandsstykker

(spacer), fremstillet af **COPAL® spacem**, først implanteres i knoglerne efter fuldstændig hærdning og afkøling til stuetemperatur. Da der ikke foreligger kliniske erfaringer fra børn og unge, kan anvendelse af **COPAL® spacem** til disse grupper ikke anbefales.

Inkompatibilitet

Udover den vedlagte monomerkomponent må den selvhærende plast **COPAL® spacem** ikke blandes med andre flydende opløsninger. Der må heller ikke tilsettes stoffer, som kan hindre hærdningen af den selvhærende plast.

Dosering

Efter blanding af polymerpulveret med den flydende monomer opstår der staks en hurtigt hærdende plastisk masse. Det ønskede provisoriske afstandsstykke (spacer) kan enten fremstilles ved manuel formning eller ved placering af den plastiske masse i egnede forme (fx plast- eller metalforme). **COPAL® spacem** er farvet grønt for at gøre de heraf fremstillede provisoriske afstandsstykker (spacer) tydeligt synlige i operationsområdet.

En dosis tilberedes ved blanding af hele indholdet af en pose polymerpulver med hele mængden af flydende monomer fra en ampul – også selv om ikke hele den samlede masse efterfølgende skal bruges til fremstilling af et provisorisk afstandsstykke. Blandingsforholdet mellem polymerpulver og flydende monomer må ikke ændres ved blandingen af de to komponenter. Mængden af den dannede plastmasse, der skal anvendes, afhænger af størrelse og volumen af det provisoriske afstandsstykke (spacer), der skal fremstilles.

Mindst én ekstra dosis **COPAL® spacem** bør være til rådighed, før fremstillingen af det provisoriske afstandsstykke (spacer) påbegyndes, så hele afstandsstykket (spacer) kan fremstilles af en plastmasse. Tilsvarende skal der om nødvendigt være et eller flere ekstra blandingsstemer til rådighed. Hvis der skal blandes større mængder **COPAL® spacem** (fx 5 pakker til en høfte-spacer), kan det – alt efter maksimumsangivelsen for det anvendte blandings-system – være nødvendigt at blandingen foregår i flere omgange. I så fald skal man sikre sig, at den senere tilsatte plastmasse altid bearbejdes, inden den først applicerede plastmasses hærdningsfase er påbegyndt.

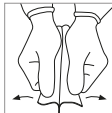
Tilberedning

Førberedelse

Det anbefales, at komponenterne forud afkøles i mindst 24 timer ved 4–7 °C. Komponenterne skal først tages ud af køleskabet og anbringes i blandebeholderen, umiddelbart før blandingsprocessen påbegyndes. Som følge af den forudgående afkøling forlænges formnings- og hærdningstiden, idet startviskositeten for **COPAL® spacem** – sammenlignet med en ikke forud afkølet masse – er let reduceret.

Inden den uesterile aluminium-beskyltellespose (se ovenfor) åbnes, flyttes indholdet nedad i posen ved at denne rystes eller bankes let, så indholdet ikke beskadiges ved åbningen. Polyethylen-papirspose og ampullen må kun åbnes under sterile betingelser. Endvidere overrækkes de sterile komponenter (indre PE-papirspose og glasampul) steril.

Åbning under sterile betingelser



Åbneflapperne fra toppen af posen hjælper med at fjerne PE-folien fra papiret.
For at tage fat i så meget af åbneflapperne som muligt skal hver side med papir/PE-folie holdes mellem tommelfingeren, pegefingeren og midterfingeren.

Brug hele tommelfingerens flade til at tage fat om siderne med PE-folie og papir, og fjern dem lige meget i hver side.

Den ydre PE-papirpose åbnes under sterile betingelser og på det plantlagte sted, så den indre PE-papirpose kan udtages steril. Blisterpakningen åbnes ligeledes under sterile betingelser og på det plantlagte sted, så glasampullen kan udtages steril. Inden den indre PR-papirspose åbnes, flyttes indholdet nedad i posen ved at denne rystes eller bankes let, så det sikres, at intet pulver går tabt, når den øverste kant af posen klippes op. Ampullen må ikke åbnes over blandeenheden for at forhindre, at cementen kontaminerer med glassykker. For at lette åbningen af glasampullen er denne ved overgangen til ampulhovedet forsynet med et forudbestemt brudsted samt en påsat afbrækningsanordning (et lille rør). I stedet for ampulhovedet tager man fat i den påsatte afbrækningsanordning og knækker begge dele af samtidigt. Det afknækkede ampulhoved bliver liggende i det lille rør.

Blanding af komponenterne

I forbindelse med blanding af **COPAL® spacer** er alle Heraeus Medical-blandesystemer egnede. Såfremt brugeren ønsker at anvende **COPAL® spacer** i kombination med andre blandesystemer, anbefales det at kontrollere deres egnethed før den første anvendelse.

Blandingen sker under sterile betingelser. Blandingstiden udgør 30 sekunder, medmindre andet er anbefalet. Man skal altid blande hele indholdet af en pose med hele indholdet af en ampul. Blandingen af komponenterne kan foregå enten ved hjælp af et vakuumblandingssystem eller manuelt. Blandings-, formnings- og hærdningstiderne for **COPAL® spacer** er vist i diagrammerne i slutningen af brugsanvisningen. I denne forbindelse skal det bemærkes, at tidsangivelserne kun skal opfattes som vejledende, idet formnings- og hærdningstiderne er afhængige af temperatur-, blandings- og fugtighedstilstandene, og at også de umiddelbart omgivende temperaturer for fx polymerpulver, blandingssystem, bord og hånden spiller en rolle. Højere temperaturer forkorter formnings- og hærdningstiderne.

Tilberedning med vakuumblandingssystem: For at opnå et afstandsstykke (spacer) med et reduceret antal luftlommer og dermed en optimal styrke sammenrøres plastmassen under vakuumb. En forudsætning herfor er anvendelsen af et lufttæt og lukket blandingssystem samt hurtig opbygning af et tilstrækkeligt vakuumb i blandingsbeholderne (ca. 200 mbar absolut tryk). Detaljer vedrørende blandings teknikken fremgår af brugsanvisningen til det anvendte blandingsssystem.

stem. Under blandingsfasen (30 sekunder) opstår der en homogen, grøn, dejagtig masse, som umiddelbart efter blandingen enten manuelt eller ved hjælp af egnede forme kan formes til et provisorisk afstandsstykke (spacer).

Tilberedning ved manuel blanding: Først fyldes den flydende monomerkomponent ned i beholderen og umiddelbart derefter polymerpulver-komponenten. Under blandingsfasen (30 sekunder) blandes de to komponenter med hinanden under regelmæssig omringning. Der opstår der en homogen, grøn, dejagtig masse, som efter ventefasen manuelt kan formes til et provisorisk afstandsstykke (spacer). Hvis det provisoriske afstandsstykke (spacer) fremstilles ved hjælp af egnede forme, kan ventefasen undelades.

Anvendelse af plastmassen

For at fremstille et provisorisk afstandsstykke (spacer) ved hjælp af **COPAL® spacer** skal plastmassen inden for formningsfasen enten formes manuelt eller anbringes i egnede forme. Når formningsfasen er afsluttet, hælder plastmassen og kan – efter at den er afkølet til stuetemperatur – placeres i den forberedte knoglekavitet.

For at opnå en optimal mekanisk styrke i det provisoriske afstandsstykke (spacer) anbefales anvendelse af metalforstærknings. I denne forbindelse skal det sikres, at der kun anvendes biokompatible metaller/metallegeringer, som er tilladt inden for kirurgien. Inden for formningsfasen formas plastmassen omkring metalforstærkningsen. Denne indkapsling kan enten foretages manuelt, eller man kan anbringe plasten i egnede forme, der indeholder en metalforstærkning. Hvis der anvendes en form, skal metalforstærkningsen placeres sådan, at plastmassen kan omslutte metalforstærkning fuldstændigt. Plastmassen hælder efter afslutning af formningsfasen og danner et metalforstærket afstandsstykke (spacer).

Opbevaring

Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C.

Holdbarhed / sterilitet

Holdbarheden for den selvhærdende plast fremgår af æsken, aluminiumposen og den indvendige pose. Efter udløbet af den dato, der er angivet på æsken, må **COPAL® spacer** ikke længere anvendes. De enkelte komponenters holdbarhed kan (afhængigt af produktionstids punkt) afvige fra denne dato. Indholdet af åbnede eller beskadigede aluminiums-beskyltel sesposer eller ampul-blistre må ikke gensteriliseret og skal derfor bortskaffes.

Bortskaffelse

Enkelte komponenter i knoglelementen, hærdet knoglelement samt (ikke-rengjort) emballagemateriale skal bortskaffes i henhold til de lokalt gældende forskrifter fra myndighederne. Bortskaf polymerkomponenten på et autoriseret affaldsbehandlingsanlæg. Den flydende komponent skal fordampes i et stinkskab med god ventilation eller absorberes af et inert materiale og overføres til en egnet beholdere med henblik på bortskaffelse.

Eigenschaften

COPAL® spacem ist ein schnell härtender zementartiger Kunststoff auf Poly-(methylacrylat, methylmethacrylat)-Basis ohne beigelegte Antibiotika.

COPAL® spacem enthält als Röntgenkontrastmittel Calciumcarbonat. Zur besseren Sichtbarkeit der aus **COPAL® spacem** hergestellten temporären Platzhalter (Spacer) im Operationsfeld ist der Farbstoff Chlorophyll (E141) beigemischt.

COPAL® spacem wird unmittelbar vor der Anwendung durch Mischen einer Polymerpulverkomponente und einer flüssigen Monomerkomponente zubereitet. Dabei entsteht ein plastischer Teig, der innerhalb weniger Minuten aushärtet.

Zusammensetzung

Eine Packung **COPAL® spacem** enthält zwei Beutel mit einem Pulver (Polymerpulver) und zwei Braunglas-Ampullen (Monomerflüssigkeit).

Bestandteile des Polymerpulvers

Poly-(Methylacrylat, Methylmethacrylat), Calciumcarbonat, Benzoylperoxid, Farbstoff E141.

Bestandteile der Monomerflüssigkeit

Methylmethacrylat, N,N-Dimethyl-p-toluidin, Hydrochinon, Farbstoff E141.

Das Zementpulver ist dreifach verpackt. Der äußere, unsterile Schutzbeutel aus Aluminium enthält einen Polyethylen-Papierbeutel (peelfähig), der von außen unsteril und von innen steril ist. In diesem befindet sich ein weiterer steriler Polyethylen-Papierbeutel, der das Zementpulver enthält.

Die Braunglas-Ampulle mit der sterillfiltrierten Monomerflüssigkeit ist in einem Ethylenoxid sterilisierten Einzelblister ebenfalls steril verpackt.

Indikation

COPAL® spacem ist indiziert zur extrakorporalen Herstellung von nicht artikulierenden und artikulierenden temporären Platzhaltern (Spacers) bei zweizeitigen Revisionen mit folgender Zielsetzung:

- Deadspace-Management
- Stabilisierung der Resektionssituation
- Möglichkeit zur Mobilisierung

Kontraindikation

COPAL® spacem darf nicht angewendet werden

- zur permanenten, stabilen Verankerung von totalen oder partiellen Gelenkendoprothesen im Knochen
- bei vermuteter oder nachgewiesener Überempfindlichkeit gegenüber Bestandteilen des Kunststoffes
- in der Schwangerschaft und Stillzeit

Zielpopulation

Aufgrund der unzureichenden Datenlage wird die Anwendung von **COPAL® spacem** bei Kindern und Jugendlichen nicht empfohlen.

Steht keine andere Option zur Verfügung, z. B. bei bestehendem chirurgischen Trauma, liegt die Anwendung von **COPAL® spacem** im Ermessen des Operateurs.

Anwender-Zielgruppe

Medizinische Fachkräfte im klinischen Umfeld.

Nebenwirkungen

Bei Anwendung von selbsthärtenden Kunststoffen (z. B. Poly-(methylacrylat, methylmethacrylat)-Knochenzementen) direkt im Organismus wird selten ein vorübergehender Blutdruckabfall nach Präparation des Implantatbetts bzw. unmittelbar nach der Implantation der temporären Platzhalter (Spacer) beobachtet. In Einzelfällen können schwere Komplikationen auftreten, die mit Herzstillstand bis hin zum anaphylaktischen Schock und plötzlichem Tod einhergehen können. Diese Nebenwirkung ist auch bei **COPAL® spacem** möglich, jedoch gering wahrscheinlich auf Grund der extrakorporalen Herstellung der temporären Platzhalter (Spacer).

Zur Vermeidung von pulmokardiovaskulären Komplikationen, wie Lungenembolie und Herzstillstand wird empfohlen, den Implantationsort vor Einbringung des temporären Platzhalters (Spacers) gründlich mit einer isotonen Lösung zu spülen (Pulslavage-Anwendung). Im Falle von pulmonalen bzw. kardiovaskulären Ereignissen ist die Überwachung und möglicherweise Erhöhung des Blutvolumens nötig. Bei akuter respiratorischer Insuffizienz sollten anästhesiologische Maßnahmen ergriffen werden. Folgende zusätzliche unerwünschte Wirkungen wurden bei der Verwendung von selbsthärtenden Poly-(Methylmethacrylat)-Kunststoffen (Poly-(Methylmethacrylat)-Knochenzementen) beobachtet: Thrombophlebitis, Hämostagie. Andere beobachtete Nebenwirkungen sind: Myokardinfarkt, kurzfristige Herzrhythmusstörungen, cerebrovaskulärer Zwischenfall. Darauf hinaus sind Komplikationen denkbar, wie sie bei jedem chirurgischen Eingriff auftreten können. Die folgenden Spacer-bezogenen Auswirkungen wurden beobachtet: Migration oder Dislokation des Spacers, Spacer-Fraktur, Knochenbruch.

Vorsichtsmaßnahmen

Anwendung durch OP-Personal

Vor der Verwendung von **COPAL® spacem** sollte der Anwender mit dessen Eigenschaften, der Handhabung und der Applikation gut vertraut sein. Es wird dem Anwender empfohlen, das ganze Prozedere des Mischens und Handhabens von **COPAL® spacem** vor der ersten Verwendung zu üben. Genaue Kenntnisse sind auch nötig, wenn Mischsysteme und Spritzen für das Verarbeiten des selbsthärtenden Kunststoffs verwendet werden.

Das flüssige Monomer ist sehr leicht flüchtig und entflammbar. Es wurde über die Entzündung von Monomerdämpfern berichtet, die durch den Einsatz von Elektroautern in Operationsfeldern in der Nähe von frisch implantierten Knochenzementen hervorgerufen wurden. Das Monomer ist auch ein starkes Lipidsolvans und sollte nicht in direkten Kontakt mit dem Körper kommen.

Beim Umgang mit dem Monomer oder dem zubereiteten, selvsthärtenden Kunststoff **COPAL® spacem** müssen Handschuhe benutzt werden, die den nötigen Schutz gegen das Eindringen des Monomers Methylmethacrylat in die Haut gewährleisten. Handschuhe aus PVP (dreischichtiges Polyethylen, Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer, Polyethylen) und Viton® Butyl-Handschuhe erwiesen sich über längere Zeit als gut schützend. Es wird (sicherheitshalber) empfohlen, zwei Paar Handschuhe übereinander anzuziehen, z. B. einen Polyethylen-Chirurgenhandschuh über ein inneres Paar Latex-Standardchirurgenhandschuh. Die Verwendung von Latex- oder Polystyrolbutadien-Handschuhen allein ist unzureichend. Bitte informieren Sie sich bei Ihrem Lieferanten, welche Handschuhe sich für eine solche Anwendung eignen.

Die Monomerdämpfe können die Atemwege und die Augen reizen und möglicherweise die Leber schädigen. Es wurden Hautirritationen beschrieben, die auf den Kontakt mit dem Monomer zurückzuführen sind. Hersteller weicher Kontaktlinsen empfehlen, diese Linsen in Anwesenheit von schädlichen oder reizenden Dämpfen zu entfernen. Da weiche Kontaktlinsen durchlässig für Flüssigkeiten und Gase sind, sollten sie nicht im Operationssaal getragen werden, wenn Methylmethacrylat verwendet wird.

Mechanische Stabilität

Die herzustellenden temporären Platzhalter (Spacer) sind hinsichtlich der Größe und Form so zu planen, dass eine ausreichende Festigkeit der Platzhalter (Spacer) erwartet werden kann. Es ist dabei wichtig, dass dünne Stellen, Einkerbungen, scharfe Ecken und scharfe Kanten der Platzhalter (Spacer) vermieden werden. Es wird empfohlen, Metallverstärkungen in den Platzhalter (Spacer) zu integrieren. Dabei ist eine ausreichende Dimensionierung der Metallverstärkung zu empfehlen. Es muss beachtet werden, dass bei der Verwendung von Metallverstärkungen die Metalloberfläche sauber und fettfrei sein muss, um eine optimale Anbindung des Kunststoffteigs an die Metallverstärkung zu erreichen und damit eine optimale Verstärkung zu ermöglichen. Weiterhin muss darauf geachtet werden, dass nur biokompatibel, in der Chirurgie übliche Metalle/ Metalllegierungen eingesetzt werden. **COPAL® spacem** ist fertig vorbereitet zur Herstellung von Platzhaltern (Spacern). Bei der Herstellung des temporären Platzhalters ist beim Mischen der beiden Komponenten Polymerpulver und Monomerflüssigkeit unbedingt darauf zu achten, dass das Mischungsverhältnis dieser beiden Komponenten nicht verändert wird (Siehe die nachfolgende Anweisung im zweiten Absatz unter „Dosierung“). Sollten dem **COPAL® spacem**-Pulver auf ärztliche Weisung zusätzlich feste Substanzen beigemischt werden, so darf eine Menge von 4 g für den gesamten temporären Platzhalter (Spacer) unter Berücksichtigung der konkreten Situation des Patienten nicht überschritten werden. Bei Missachtung können die physikalischen und mechanischen Eigenschaften der aus **COPAL® spacem** hergestellten temporären Platzhalter (Spacer) erheblich beeinträchtigt werden. Aufgrund der chemischen Zusammensetzung von **COPAL® spacem** ist außerdem im Vergleich zu aus konventionellen Knochenzementen hergestellten Spacern im Organismus mit einer erhöhten Freisetzung wasserlöslicher Substanzen aus der Polymermatrix zu rechnen.

Anwendung am Patienten

Blutdruck, Puls und Atmung müssen während und unmittelbar nach dem Einbringen von aus **COPAL® spacem** hergestellten temporären Platzhaltern (Spacern) sorgfältig überwacht werden. Jede signifikante Veränderung dieser Vitalzeichen muss unverzüglich mit den entsprechenden Maßnahmen behoben werden. Bei Verwendung von mit **COPAL® spacem** hergestellten temporären Platzhaltern (Spacern) sollte die vorbereitete Knochen kurz vor dem Einbringen der Platzhalter (Spacer) sorgfältig gereinigt und aspiriert werden. Bei der Aushärtung von aus **COPAL® spacem** hergestellten Platzhaltern (Spacern) entsteht Wärme, deren Temperatur über dem Wert für Gewebsverträglichkeit liegen kann. Deshalb sollten die aus **COPAL® spacem** hergestellten temporären Platzhalter (Spacer) erst nach vollständiger Aushärtung und Abkühlung auf Raumtemperatur in den Knochen implantiert werden. Da bei Kindern und Jugendlichen keine klinischen Erfahrungen vorliegen, wird die Anwendung von **COPAL® spacem** nicht empfohlen.

Inkompatibilitäten

Außer der beigefügten Monomerkomponente dürfen keine weiteren flüssigen Lösungen dem selvsthärtenden Kunststoff **COPAL® spacem** beigemischt werden. Auch dürfen keine Stoffe beigemischt werden, welche die Aushärtung des selvsthärtenden Kunststoffs behindern können.

Dosierung

Nach Mischen des Polymerpulvers mit der Monomerflüssigkeit entsteht direkt ein schnell härtender plastischer Kunststoffteig. Der gewünschte temporäre Platzhalter (Spacer) kann entweder durch manuelles Formen oder durch Einbringen des plastischen Kunststoffteigs in geeignete Formen (z. B. Kunststoff- oder Metallformen) hergestellt werden. **COPAL® spacem** ist grün gefärbt, um die daraus hergestellten temporären Platzhalter (Spacer) im Operationsfeld deutlich sichtbar zu machen.

Eine Dosis wird durch Mischen des gesamten Inhaltes eines Polymerpulverbuchets mit der gesamten Monomerflüssigkeit einer Ampulle zubereitet, auch wenn nachfolgend nicht die gesamte Menge des Teigs zur Herstellung eines temporären Platzhalters benötigt wird. Das Mischungsverhältnis zwischen Polymerpulver und Monomerflüssigkeit darf beim Mischen beider Komponenten nicht verändert werden. Die einzusetzende Menge des gebildeten Kunststoffteigs hängt von der Größe und dem Volumen des herzustellenden temporären Platzhalters (Spacers) ab.

Mindestens eine zusätzliche Dosis **COPAL® spacem** sollte vor dem Beginn der Herstellung der temporären Platzhalter (Spacer) zur Verfügung stehen, damit der ganze Platzhalter (Spacer) aus einem Kunststoffteig hergestellt werden kann. Entsprechend sollten bei Bedarf ein oder mehrere zusätzliche Mischsysteme zur Verfügung stehen.

Sollten größere Mengen **COPAL® spacem** angemischt werden (z. B. 5 Packungen für einen Hüft Spacer), kann je nach Maximalangabe des verwendeten Mischsystems eine Aufteilung der Mengen in mehrere Mischvorgänge notwendig werden. In diesem Fall ist sicherzustellen, dass der nachgereichte Kunststoffteig immer vor Beginn der Aushärtungsphase des zuerst applizierten Kunststoffteiges verarbeitet wird.

Zubereitung

Vorbereitung

Es wird empfohlen, die Komponenten mindestens 24 Stunden bei 4–7 °C vorzukühlen. Die Entnahme der Komponenten aus dem Kühlbehältnis und die Einfüllung der Komponenten in das Mischbehältnis sollten erst unmittelbar vor der Anmischung erfolgen. Bedingt durch das Vorkühlen verlängern sich die Form- und Aushärtezeiten, da die Anfangsviskosität für COPAL® spacem gegenüber einem nicht vorgekühlten Kunststoffteig leicht herabgesetzt ist. Vor dem Öffnen des untersten Aluminium-Schutzbeutels (siehe oben) wird der Inhalt durch Schütteln bzw. Klopfen nach unten befördert, so dass der Inhalt beim Öffnen nicht beschädigt wird. Der Polyethylen-Papierbeutel und die Ampulle dürfen nur unter sterilen Bedingungen geöffnet werden. Hierzu werden die sterilen Komponenten (innerer PE-Papierbeutel und Glasampulle) steril angereichert.

Öffnen unter sterilen Bedingungen



Mit den Öffnungslaschen am oberen Beutelrand lässt sich die PE-Folie vom Papier trennen.
Um ein möglichst großes Stück der Öffnungslaschen zu fassen, sollte die Papier-/PE-Folienseite zwischen Daumen, Zeige- und Mittelfinger gehalten werden.
Greifen Sie PE-Folie und Papier mit der gesamten Daumenfläche, um beide Seiten gleichmäßig abzuziehen.

Der äußere PE-Papierbeutel wird unter sterilen Bedingungen und an der vorgesehenen Stelle geöffnet, so dass der innere PE-Papierbeutel steril entnommen werden kann. Die Blisterverpackung wird ebenfalls unter sterilen Bedingungen und an der vorgesehenen Stelle geöffnet, so dass die Glasampulle steril entnommen werden kann. Vor dem Öffnen des inneren PE-Papierbeutels wird der Inhalt durch Schütteln bzw. Klopfen nach unten befördert, um sicherzustellen, dass beim Aufschneiden am oberen Beutelrand kein Pulververlust entsteht. Öffnen Sie die Glasampulle nicht über dem Mischbehältnis, um eine eventuelle Kontaminierung des Zementes mit Glassplittern zu vermeiden. Um das Öffnen der Glasampulle zu erleichtern, ist diese am Übergang zum Ampullenkopf mit einer Sollbruchstelle und einer aufgesteckten Abbrechhilfe (Röhrchen) versehen. Anstelle des Ampullenkopfes wird die aufgesteckte Abbrechhilfe gegriffen und gleichzeitig mit dem Ampullenkopf abgebrochen. Der abgebrochene Ampullenkopf verbleibt im Röhrchen.

Mischen der Komponenten

Zum Anmischen von COPAL® spacem können alle Heraeus Medical Mischsysteme verwendet werden. Sollte der Anwender COPAL® spacem in Kombination mit anderen Mischsystemen verwenden wollen, so wird ihm empfohlen, deren Eignung vorab der ersten Anwendung zu überprüfen. Die Anmischung erfolgt unter sterilen Bedingungen. Die Anmischzeit beträgt 30 Sekunden, sofern nicht anders empfohlen. Es muss immer der gesamte Inhalt eines Beutels mit dem gesamten Inhalt einer Ampulle gemischt werden. Das Mischen der Komponenten kann mit einem Vakuum-Mischsystem oder von Hand erfolgen. Misch-, Form- und Aushärtungszeiten von COPAL® spacem können

den Schaubildern am Ende der Gebrauchsanweisung entnommen werden. Dabei ist zu beachten, dass die Zeitangaben nur als Anhaltspunkt zu werten sind, da Form- und Aushärtungszeit temperatur-, misch- und feuchtigkeitsabhängig sind und dabei auch die unmittelbaren Umgebungstemperaturen von z. B. Polymerpulver, Mischsystem, Tisch und Händen eine Rolle spielen. Höhere Temperaturen verkürzen die Form- und Aushärtungszeiten.

Zubereitung mit einem Vakuum-Mischsystem Um einen temporären Platzhalter (Spacer) mit einer vermindernden Anzahl an Lufteinschlüssen, und damit einer optimalen mechanischen Festigkeit zu erhalten, wird der Kunststoffteig unter Vakuum angerührt. Voraussetzung hierfür sind die Verwendung eines luftdicht abgeschlossenen Mischsystems und der schnelle Aufbau eines ausreichenden Vakuums im Mischbehälter (ca. 200 mbar absoluter Druck).

Einzelheiten zur Anmischtechnik entnehmen Sie bitte der Gebrauchsanweisung des verwendeten Mischsystems. Während der Anmischphase (30 Sekunden) entsteht eine homogene, grüne, teigartige Masse, die direkt nach Anmischen per Hand oder mittels geeigneter Formen zu einem temporären Platzhalter (Spacer) geformt werden kann.

Zubereitung durch Anmischung von Hand: Zuerst wird die flüssige Monomerkomponente und direkt im Anschluss die Polymerpulverkomponente in das Behältnis eingefüllt. Während der Anmischphase (30 Sekunden) werden die beiden Komponenten unter gleichmäßigem Rühren miteinander vermischt. Es entsteht eine homogene, grüne, teigartige Masse, die direkt nach Ende der Wartephase per Hand zu einem temporären Platzhalter (Spacer) geformt werden kann. Falls der temporäre Platzhalter (Spacer) mittels geeigneter Formen erstellt wird, kann auf die Wartephase verzichtet werden.

Anwendung des Kunststoffes

Um einen temporären Platzhalter (Spacer) mittels COPAL® spacem herzustellen, muss der Kunststoffteig innerhalb der Formphase mit der Hand geformt oder in geeignete Formen eingebracht werden. Nach Beendigung der Formphase härtet der Kunststoffteig aus und kann abgekühlt auf Raumtemperatur in die vorbereitete Knochenkavität eingebracht werden.

Um eine optimale mechanische Festigkeit der temporären Platzhalter (Spacer) zu erreichen, wird die Verwendung von Metallverstärkungen empfohlen. Dabei muss darauf geachtet werden, dass nur biokompatibel, für die Chirurgie zugelassene Metalle/Metalllegierungen eingesetzt werden. Der Kunststoffteig wird dazu innerhalb der Formphase um die Metallverstärkung geformt. Die Ummantelung kann entweder manuell erfolgen oder der Kunststoff wird in geeignete Formen eingebracht, die eine Metallverstärkung enthalten. Wird eine Form verwendet, muss die Metallverstärkung so positioniert sein, dass der Kunststoffteig die Metallverstärkung vollständig umgeben kann. Der Kunststoffteig härtet nach Beendigung der Formphase aus und bildet einen metallverstärkten Platzhalter (Spacer).

Lagerung

Nicht über 25 °C lagern bzw. aufbewahren.

Haltbarkeit / Sterilität

Die Haltbarkeit des selbsthärtenden Kunststoffs ist auf der Faltschachtel, dem Aluminiumbeutel und dem Innenbeutel angegeben. Nach Ablauf des auf der Faltschachtel angegebenen Datums darf **COPAL® spacem** nicht mehr verwendet werden. Die Haltbarkeiten der Einzelkomponenten können produktionsbedingt von der auf der Faltschachtel angegebenen Haltbarkeit abweichen. Die Inhalte von geöffneten oder beschädigten Aluminiumschutzbeuteln oder Ampullenblister dürfen nicht resterilisiert werden und müssen daher entsorgt werden.

Entsorgung

Einzelne Komponenten des Knochenzementes, ausgeharter Knochenzement sowie (ungereinigtes) Verpackungsmaterial sind entsprechend den lokalen, behördlichen Vorschriften zu entsorgen. Entsorgen Sie die Polymerkomponente in einer zugelassenen Abfallentsorgungsanrichtung. Die flüssige Komponente sollte unter einem gut belüfteten Abzug verdampft oder von einem inerten Material aufgenommen und in einen geeigneten Behälter zur Entsorgung gegeben werden.

Ιδιότητες

To COPAL® spacem είναι ένα συνθετικό υλικό ταχέος πολυμερισμού τύπου κονίας με βάση πολυ-(μεθακρυλικού εστέρα, μεθακρυλικού μεθυλεστέρα), χωρίς προσθήκη αντιβιοτικών. To COPAL® spacem περιέχει ανθρακικό ασβέστιο ως σκιαγραφικό υλικό. Για την καλύτερη ορατότητα των προσωρινών υποκατάστατων (ένθετων διατήρησης απόστασης) που κατασκευάζονται με COPAL® spacem στο πεδίο της επέμβασης έχει γίνει πρόδημη της χρωστικής ουσίας λχωροφύλλη (Ε141).

To COPAL® spacem προετοιμάζεται ομέρες πριν τη χρήση με ανάμεικνες συστατικούς σκόνης πολυμερούς και ενός υγρού συστατικού μονομερούς. Είτε προκύπτει μία εύπλαστη ζύμη, η οποία σκληραινεί εντός λίγων λεπτών.

Σύνθεση

Μία συσκευασία COPAL® spacem περιέχει δύο σάκους με μία σκόνη (οκόνη πολυμερούς) και δύο καφέ γυάλινες αμπούλες (υγρό μονομερούς).

Συστατικά της σκόνης πολυμερούς

Πολυ-(μεθακρυλικός εστέρας, μεθακρυλικός μεθυλεστέρας), ανθρακικό ασβέστιο, βενζούλο-υπεροξείδιο, χρωστική Ε141.

Συστατικά του υγρού μονομερούς

Μεθακρυλικός μεθυλεστέρας, N,N-διμεθυλο-παρα-τολουιδίνης, υδροκινόνη, χρωστική Ε141.

Η σκόνη ταιμέντου είναι συσκευασμένη σε τριπλή συσκευασία. Το εξωτερικό, μη αποστειρωμένο προστατευτικό σακουλάκι από αλουμίνιο περιέχει ένα χάρτινο σακουλάκι πολυαιθαλενίου (αποκόλλωμα), το οποίο είναι μη αποστειρωμένο στο εξωτερικό και αποστειρωμένο στο εσωτερικό. Σε αυτό βρίσκεται ένα επιπλέον αποστειρωμένο χάρτινο σακουλάκι πολυαιθαλενίου που περιέχει τη σκόνη ταυμέντου. Η πορτοκαλί γυάλινη αμπούλα που περιέχει το μονομερές υγρό που έχει αποστειρωθεί με διήθηση έχει συσκευαστεί, υπό συνθήκης αποστείρωσης, σε ατομική συσκευασία μηλιστέρα αποστειρωμένη με οξείδιο του αιθυλενίου.

Ενδείξεις

To COPAL® spacem προορίζεται για την εξωσωματική κατασκευή μη αρθρωτών και αρθρωτών προσωρινών υποκατάστατων (ένθετων διατήρησης απόστασης) σε ανάθεωρήσεις δύο χρόνων, με τους ακόλουθους στόχους:

- Διαχείριση κενών διαστημάτων
- Σταθεροποίηση της κατάστασης της εκτομής
- Δυνατότητα κινητοποίησης

Αντενδείξεις

To COPAL® spacem δεν επιτρέπεται να χρησιμοποιείται σε ασθενείς:

- για τη μόνιμη, σταθερή αγκύρωση οικιών ή μερικών ενδο-προσθέσεων αρθρώσεων στο οστό
- σε περίπτωση υποπτεύομενης ή αποδειγμένης υπερευαισθησίας στα συστατικά της συνθετικής ύλης
- κατά τη διάρκεια της κύνησης και του θηλασμού

Πληθυσμός-στόχος

Υπάρχουν περιορισμένα στοιχεία για τα παιδιά και τους εφήβους, συνεπώς δεν συνιστάται η χρήση του COPAL® spacem. Εάν δεν υπάρχει άλλη διαθέσιμη επιλογή, για παράδειγμα σε παρουσία χειρουργικού τραύματος, η απόφαση για τη χρήση του COPAL® spacem εναπόκειται στον θεράποντα χειρουργό.

Ομάδα χρηστών-στόχος

Επαγγελματίες υγείας σε κλινικό περιβάλλον.

Παρενέργειες

Κατά τη χρήση αυτοπολυμεριζόμενων συνθετικών υλών [π.χ. οστικά τοιμέντα πολυ-(μεθακρυλικού εστέρα, μεθακρυλικού μεθυλεστέρα)] απευθείας στον οργανισμό παρατηρείται σπάνια προσωρινή πάστωση της πίεσης του αίματος μετά την πρεσοτημασία του στρώματος του εμφυτεύματος ή αμέρσως μετά την εμφύτευση του προσωρινού υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης). Σε μεμονωμένες περιπτώσεις ενδέχεται να προκύψουν σοβαρές επιπλοκές, που μπορεί να συνοδεύονται από καρδιακή ανακοπή και να οδηγήσουν έως και σε αναφυλακτικό σοκ και αυγινό θάνατο. Η συγκεκριμένη παρενέργεια είναι επίσης δυνατή με το COPAL® spacem, ωστόσο με περιορισμένη πιθανότητα να οφελεται στην εξωσωματική κατασκευή του προσωρινού υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης).

Για την αποφυγή πινευμονική εμβολή και καρδιακή ανακοπή, συνιστάται η διεξοδική έκπλυση του στημένου εμφύτευσης πριν την εισαγωγή του προσωρινού υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης) με ένα ιστορικό διάλυμα (εφαρμογή πλύσης παλμού). Σε περίπτωση πινευμονικής ή καρδιαγγειακών συμβάντων παίτεται η παρακολούθηση και ενδεχομένως η αύξηση του όγκου του αίματος. Σε περίπτωση σοείας αναπνευστικής ανεπάρκειας θα πρέπει να ληφθούν αναισθησιολογικά μέτρα.

Οι ακόλουθες πρόσθετες ανεπιθύμητες επιδράσεις παρατηρήθηκαν κατά τη χρήση αυτοπολυμεριζόμενων συνθετικών υλών πολυ-(μεθακρυλικού μεθυλεστέρα): Θρομβοφλεβίτιδα, αιμορραγία. Άλλες παραπρομήνες παρενέργειες είναι: Εμφραγμός του μυοκαρδίου, βραχυπρόσθετες καρδιακές αρρυθμίες, αγγειογκεφαλίκια επεισόδιο. Πέραν τούτων, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη οι επιπλοκές που ενδέχεται να προκύψουν μετά από κάθε χειρουργική επέμβαση.

Παραπρήθηκαν οι ακόλουθες επιδράσεις που σχετίζονται με το ένθετο διατήρησης απόστασης: Μετακίνηση ή εξάρθρωση του ένθετου διατήρησης απόστασης, θραύση του ένθετου διατήρησης απόστασης, κάταγμα οστού.

Μέτρα ασφαλείας**Χρήση από χειρουργικό προσωπικό**

Πριν τη χρήση του COPAL® spacem ο χρήστης πρέπει να είναι καλά εξοικειωμένος με τις συγκεκριμένες ιδιότητες το χειρισμό και την εφαρμογή. Συνιστάται στο χρήστη να έσασκηθεί στη συνολική διαδικασία της ανάμειξης και του χειρισμού του COPAL® spacem πριν από την αρχική χρήση. Ακριβείς γνώσεις απαιτούνται επίσης, όταν χρησιμοποιούνται συστήματα ανάμειξης και σύργης για την προετοιμασία της αυτοπολυμεριζόμενης συνθετικής ύλης.

Το μονομερές υγρό είναι ιδιαίτερα παρτικό και εύφλεκτο. Εχει αναφερθεί ανάφλεξη των καπνών μονομερούς που προκαλούνται από τη χρήση συσκευών ηλεκτροκαυτήριας σε χειρογικά πεδία κοντά σε πρόσφατα εμφυτευμένα οστικά τοιμέντα. Το μονομερές είναι επίσης ένας ισχυρός λιποδιαλύτης και δεν πρέπει να έλθει σε απευθείας επαφή με το σώμα.

Κατά την εργασία με το μονομερές ή με την πρεσοιμασμένη, αυτοπολυμεριζόμενη συνθετική υγρή **COPAL® spacem**, πρέπει να χρησιμοποιούνται προστατευτικά γάντια, τα οποία διασφαλίζουν την απαιτούμενη προστασία από τη διεύδυνση του μονομερούς μεθακρυλικού μεθυλεστέρα στο δέρμα.

Γάντια από PPV (πολυαιθανόλινο, συμπολυμερές αιθαλενίου-βινυλικής αλκοόλης, πολυαιθανόλινο τριών στρωμάτων) και γάντια Viton®/βουτυλίου αποδεικνύεται ότι παρέχουν αποτελεσματική προστασία για μεγάλο χρονικό διάστημα. Συνιστάται (για λόγους ασφαλείας) να φοράτε δύο ζευγάρια γάντια το ένα επάνω στο άλλο, π.χ. ένα χειρουργικό γάντινο πολυαιθανόλινο πάνω από ένα εσωτερικό ζευγάρι τυπικών χειρουργικών γαντιών από λατέξ. Η χρήση μόνο γαντιών από λατέξ ή πολυστυρολιθουανίου είναι ανεπαρκής. Ενημερωθείτε από τους προμηθευτές σας σχετικά με το ποια γάντια είναι κατάλληλα για μία ανάλογη εφαρμογή.

Οι αιτιοί μονομερών ενδέχεται να ερεθίσουν την αναπνευστική οδό και τα μάτια και ενδέχομνες να προκαλέσουν ηπατική βλάβη. Εχουν περιγραφεί δερματικοί ερεθισμοί που πρέπει να αποδοθούν στην επαφή με το μονομερές. Οι κατασκευαστές μαλακών φακών επωφάνιας συνιστάνε την φραγμήση των συγκεκριμένων φακών παρουσία βλαβερών ή ερεθιστικών στιγμών. Επειδή οι μαλακοί φακοί επωφής είναι διαπερατοί από υγρά και αέρια, δεν πρέπει να τους φοράτε στο χειρουργείο, όταν χρησιμοποιείται μεθακρυλικός μεθυλεστέρας.

Μηχανική σταθερότητα

Οσον αφορά στο μέγεθος και το σχήμα, τα προς κατασκευή προσφερινά υποκατάστατα (ένθετα διατήρησης απόστασης) πρέπει να σχεδιάζονται με τρόπο ώστε να μπορεί να αναμένεται μία επαρκής σταθερότητα του υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης). Είναι επίσης σημαντικό να αποφεύγονται λεπτά σημεία, εγκόπες, αιχμηρές γυνίες και αιχμηρές αικμές των υποκατάστατων (ένθετου διατήρησης απόστασης). Συνιστάται η ενσωμάτωση μεταλλικών ενισχύσεων στο υποκατάστατο (ένθετο διατήρησης απόστασης). Επιπλέον συνιστάται μία επαρκής προσαρμογή των διαστάσεων της μεταλλικής ενισχύσης. Πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα ώστε την καρίση μεταλλικών ενισχύσεων της μεταλλικής επιφάνειας να είναι καθαρή και χωρίς λίπη, προκειμένου να επιτευχθεί βέλτιστη σύνδεση της ζύμης συνθετικής ύλης στη μεταλλική ενισχύση και έτσι να είναι δυνατή η βέλτιστη ενισχύση. Επιπλέον πρέπει να ληφθεί μέριμνα ώστε να χρησιμοποιούνται μόνο βιοσυμβατά μεταλλικά/μεταλλικά κράμπατα που συνιστώνται στην χειρουργική. Το **COPAL® spacem** παρέχεται έτοιμο για την κατασκευή υποκατάστατων (ένθετα διατήρησης απόστασης). Κατά την κατασκευή του προσωρινού υποκατάστατου, κατά την ανάμειξη των δύο συστατικών σκόνης πολυμερούς και υγρού μονομερούς, πρέπει να λαμβάνεται οπωδήποτε μέριμνα ώστε η αναλογία ανάμειξης των δύο αυτών συστατικών να μην αλλάζει (ανατρέπετε στην ακόλουθη οδηγία, στη δεύτερη παράγραφο της ενότητας «Δοσολογία»). Σε περίπτωση που στη σκόνη **COPAL® spacem** πρέπει να προσμιχθούν κατόπιν εντολής ιατρού πρόσθετες σταθερές ουσίες, η ποσότητα δεν πρέπει να υπερβαίνει τα 4 γραμμάρια για το σύνολο του προσωρινού υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης), λαμβανομένης υπόψη της συγκεκριμένης κατάστασης του ασθενούς. Σε

περίπτωση σχετικής παραλήψης, οι φυσικές και μηχανικές ιδιότητες του κατασκευασμένου με **COPAL® spacem** προσωρινού υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης) ενδέχεται να υποβαθμιστούν σημαντικά. Εκτός αυτού, λόγω της χημικής σύστασης του **COPAL® spacem**, παρατρέπεται αυξημένη απλευθέρωση υδροδιαλυτών ουσιών από τη μήτρα πολυμερών στον οργανισμό, σε σύγκριση με ένθετα διατήρησης απόστασης κατασκευασμένα με συμβατικά οστικά τιμέντα.

Εφαρμογή στον ασθενή

Η πίεση του αίματος, ο σφυγμός και η αναπνοή πρέπει να παρακολουθούνται προσεκτικά κατά τη διάρκεια και μιέσως μετά την τοποθέτηση προσωρινών υποκατάστατων (ένθετων διατήρησης απόστασης) κατασκευασμένων με **COPAL® spacem**. Κάθε σημαντική μεταβολή των συγκεκριμένων ζωτικών παραμέτρων πρέπει να αντιμετωπίζεται άμεσα με τα κατάλληλα μέτρα. Κατά τη χρήση προσωρινών υποκατάστατων (ένθετων διατήρησης απόστασης) κατασκευασμένων με **COPAL® spacem**, το προετοιμασμένο οστό θα πρέπει να καθαρίζεται και να αναρροφάται προσεκτικά λίγο πριν την ποτοθέτηση του υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης). Κατά το πολυμερισμό των κατασκευασμένων με **COPAL® spacem** υποκατάστατων (ένθετων διατήρησης απόστασης) αναπτύσσεται θερμότητα, η οποία ενδέχεται να υπερβαίνει τη θερμοκρασία συμβατότητας με τον ιστό. Για το λόγο αυτό, τα προσωρινά υποκατάστατα (ένθετα διατήρησης απόστασης) που κατασκευάζονται με **COPAL® spacem** θα πρέπει να εμφυτεύονται στα στατά μετά τον πλήρη πολυμερισμό και την ψύξη τους σε θερμοκρασία δωματίου. Επειδή δεν υπάρχει σχετική κλινική εμπειρία, δεν συνιστάται η χρήση του **COPAL® spacem** σε παιδιά και εφήβους.

Ασυμβατότητες

Εκτός των συνοδευτικών συστατικών μονομερούς, δεν επιτρέπεται η ανάμειξη άλλων υγρών διαλυμάτων με την αυτοπολυμεριζόμενη συνθετική υγρή **COPAL® spacem**. Δεν επιτρέπεται επίσης η πρόσμιξη άλλων ουσιών που μπορεί να παρεμποδίσουν τον πολυμερισμό της αυτοπολυμεριζόμενης συνθετικής υλής.

Δοσολογία

Μετά την ανάμειξη της σκόνης πολυμερούς με το υγρό μονομερούς προκύπτει άμεσα μία ταχέως πολυμεριζόμενη εύπλαστη συνθετική ζύμη. Το επιθυμητό προσωρινό υποκατάστατο (ένθετο διατήρησης απόστασης) μπορεί να κατασκευαστεί είτε με χειροκίνητη διαμόρφωση, είτε με την εισαγωγή της εύπλαστης συνθετικής ζύμης σε κατάλληλη εκμαγεία (π.χ. συνθετικά ή μεταλλικά εκμαγεία). Το **COPAL® spacem** έχει πράσινο χρώμα, προκειμένου να καθιστά τα προσωρινά υποκατάστατα (ένθετα διατήρησης απόστασης) που κατασκευάζονται με αυτό στη χειρουργικό πεδίο σαφώς ορατά.

Μία δόση προετοιμάζεται με ανάμειξη όλου του περιεχομένου ενός σάκου σκόνης πολυμερούς με όλο το υγρό μονομερούς μίας αμπούλας, ακόμη και αν στη συνέχεια δεν απαιτείται η συνολική ποσότητα της ζύμης για την κατασκευή ενός προσωρινού υποκατάστατου. Η αναλογία ανάμειξης μεταλλικής σκόνης πολυμερούς και υγρού μονομερούς δεν πρέπει να αλλάζει κατά την ανάμειξη των δύο συστατικών. Η προς χρήση ποσότητα της παρασκευαζόμενης συνθετικής ζύμης εξαρτάται από το μέγεχος και τον όγκο του προς κατασκευή προσωρινού υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης).

Τουλάχιστον μία πρόσθετη δόση **COPAL® spacem** πρέπει να είναι διαθέσιμη πριν την έναρξη της κατασκευής του προσωρινού υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης), προκειμένου να είναι δυνατή η κατασκευή ολόκληρου του υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης) από μία συνθετική ζύμη. Αντίστοιχα πρέπει, ανάλογα με τις ανάγκες, να υπάρχουν διαθέσιμα ένα ή περισσότερα πρόσθετα συστήματα ανάμειξης.

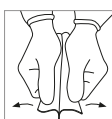
Εάν απαιτείται η ανάμιξη μεγαλύτερων ποσοτήτων **COPAL® spacem** (π.χ. 5 συσκευασίες για ένα ένθετο ισχίου), ανάλογα με τη μέγιστη δυναμικότητα του χρησιμοποιούμενου συστήματος ανάμειξης, ενδέχεται να απαιτείται μία κατανομή των ποσοτήτων σε περισσότερες διαδικασίες ανάμειξης. Στις περιπτώσεις αυτές πρέπει να διασφαλίζεται ότι η επεξεργασία της συνθετικής ζύμης που παρασκευάζεται σε δεύτερο στάδιο πρέπει να πραγματοποιείται πάντοτε πριν την έναρξη της φάσης πολυμερισμού της συνθετικής ζύμης που εφαρμόστηκε αρχικά.

Παρασκευή

Προετοιμασία

Συνιστάται η πρόψυξη των συστατικών τουλάχιστον για 24 ώρες σε θερμοκρασία 4 – 7 °C. Η αφίρεση των συστατικών από το δοχείο ψώξενς και η πλήρωση των συστατικών στο δοχείο ανάμειξης πρέπει να πραγματοποιείται αμέσως πριν την ανάμειξη. Μέσω της πρόψυξης παρατίνονται οι χρόνιοι διαμόρφωσης και πολυμερισμού, επειδή το αρχικό ίδιως για το **COPAL® spacem** εναντί ήταν μίας συνθετικής ζύμης που δεν έχει υποβληθεί σε πρόψυξη είναι ελαφρώς μειωμένο. Πριν το άνοιγμα της μη αποστειρωμένης προστατευτικής συσκευασίας από αλουμίνιο (βλ. παραπάνω) το περιεχόμενο μεταφέρεται με ανακίνηση ή κτύπημα προς τα κάτω, έτσι ώστε να μην καταστραφεί κατά το άνοιγμα. Το άνοιγμα του χάρτινου σάκου πολυαιθαλείνιου και της αμπούλας πρέπει να γίνεται μόνο υπό αποστειρωμένες συνθήκες. Επιπλέον, η επαφή με τα αποστειρωμένα εξαρτήματα (εσωτερικός χάρτινος σάκος PE και γυάλινη αμπούλα) πρέπει να γίνεται υπό αποστειρωμένες συνθήκες.

Άνοιγμα υπό αποστειρωμένες συνθήκες



Τα πεπεριάγια ανοίγματα στο επάνω μέρος της σακούλας βοηθούν να αποσπαστεί η μεμβράνη από το χαρτί.

Για να κρατήσετε δύο το δυνατόν μεγαλύτερο μέρος των πεπεριάγιων ανοίγματος, η πλευρά του χαρτιού/της μεμβράνης πρέπει να κρατηθεί μεταξύ του αντίχειρα, του δείκτη και του μεσαίου δακτύλου.

Χρησιμοποιήστε ολόκληρη την επιφάνεια του αντίχειρα για να κρατήσετε την πλευρά της μεμβράνης και του χαρτιού και ανοίξτε κάθε πλευρά ομοιόμορφα.

Το άνοιγμα του εσωτερικού χάρτινου σάκου PE πρέπει να γίνεται υπό αποστειρωμένες συνθήκες και στην προβλεπόμενη θέση, έτσι ώστε ο εσωτερικός χάρτινος σάκος PE να μπορεί να αφαιρεθεί υπό αποστειρωμένες συνθήκες. Το άνοιγμα της συσκευασίας τύπου blister πρέπει όπως αποδημοτικά να γίνεται υπό αποστειρωμένες συνθήκες και στην προβλεπόμενη θέση, προκειμένου η γυάλινη αμπούλα να αφαιρεθεί υπό αποστειρωμένες συνθήκες. Πριν το άνοιγμα του εσωτερικού χάρτινου σάκου PE, το περιεχόμενο μεταφέρεται με ανακίνηση ή κτύπημα προς τα κάτω, προκειμένου να διασφαλιστεί ότι κατά το κόψιμο

του άνω χελούς του σάκου δεν υπάρχει απολύτα ακόντις. Μην ανοίγετε την αμπούλα πάνω από τη συσκευή ανάμειξης προκειμένου να αποφευχθεί η ρίψη ρινισμάτων γυαλιού στο ταμέντο. Προς διευκόλυνση του ανοίγματος της γυάλινης αμπούλας, η συγεκριμένη είναι εφοδιασμένη στο σημείο μετάβασης στην κεφαλή της αμπούλας με μία ένδειξη θέσης κοπής και ένα προσαρτημένο βοήθημα κοπής (σωληνάριο). Αντί της κεφαλής της αμπούλας πάντες το προσαρτημένο βοήθημα κοπής και το σπάτε ταυτόχρονα με την κεφαλή της αμπούλας. Η σπασμένη κεφαλή της αμπούλας παραμένει στο σωληνάριο.

Ανάμιξη των συστατικών

Για την ανάμιξη της **COPAL® spacem** είναι κατάλληλα όλα τα συστήματα ανάμιξης της Heraeus Medical. Σε περίπτωση που ο χρήστης επιθυμεί να χρησιμοποιήσει το **COPAL® spacem** σε συνόλωσαρμ με άλλα συστήματα ανάμειξης, συνιστάται να ελέγχει την καταληλότητά τους πριν από την πρώτη χρήση.

Η ανάμιξη πραγματοποιείται υπό αποστειρωμένες συνθήκες. Ο χρόνος ανάμειξης πρέπει να ξεπερνεί ενός σάκου με το συνολικό περιεχόμενο μίας αμπούλας. Η ανάμιξη των συστατικών μπορεί να πραγματοποιηθεί με ένα σύστημα ανάμειξης κενού ή χειροκίνητη. Ο χρόνοι ανάμειξης, διαμόρφωσης και πολυμερισμού του **COPAL® spacem** δηνονται στα διαγράμματα στο τέλος των οδηγημάτων χρήσης. Επιπλέον πρέπει να λαμβάνεται υπόψη ότι τα χρονικά δεδομένα πρέπει να αξιολογούνται μόνο ως σημείο διακοπής, επειδή οι χρόνοι διαμόρφωσης και πολυμερισμού εξαρτώνται από τη θερμοκρασία, την ανάμειξη και την υγρασία και επίσης οι άμεσες θερμοκρασίες περιβάλλοντος π.χ. της σκόνης πολυμερών, του συστήματος ανάμειξης, του τραπεζιού και των χειρών επηρεάζουν σε κάποιο βαθμό τη διαδικασία. Οι υψηλότερες θερμοκρασίες μειώνουν τους χρόνους διαμόρφωσης και πολυμερισμού.

Παρασκευή με ένα σύστημα ανάμειξης κενού: Για την κατασκευή ενός προσωρινού υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης) με περιορισμένη αριθμό εγκλιματών έρεα και επομένως βέλτιστη μηχανική σταθερότητα, η συνθετική ζύμη αναμειγνύεται υπό κενό. Προϋπόθεση γι' αυτό είναι η χρήση ενός αρεστογάλλης κλειστού συστήματος ανάμειξης και τη ταχεία δημιουργία επαρκούς κενού στο δοχείο ανάμειξης (περ. 200 mlbar απόλυτη πίεση). Λεπτομέρειες σχετικά με την τεχνική ανάμειξη βρίσκεται στις οδηγίες χρήσης του χρησιμοποιούμενου συστήματος ανάμειξης. Κατά τη διάρκεια της φάσης ανάμειξης (30 δεύτερολεπτά) προκύπτει μία ομοιογενής, πράσινη μάζα σε μορφή ζύμης, η οποία μετά το τέλος της φάσης ανάμειξης, μπορεί να διαμορφωθεί με το χέρι ή μέσω κατάλληλων εκμαγείων σε ένα προσωρινό υποκατάστατο (ένθετο διατήρησης απόστασης).

Παρασκευή με χειροκίνητη ανάμειξη: Αρχικά το υγρό συστατικό μονομερών και αμέσως μετά το συστατικό οκόντης πολυμερών τοποθετούνται στο δοχείο. Κατά τη διάρκεια της φάσης ανάμειξης (30 δεύτερολεπτά) τα δύο συστατικά αναμειγνύονται μεταξύ τους με ομοιόμορφη αναδεύση. Προκύπτει μία ομοιογενής, πράσινη μάζα σε μορφή ζύμης, η οποία μετά το τέλος της φάσης ανάμειξης, μπορεί να διαμορφωθεί με το χέρι σε ένα προσωρινό υποκατάστατο (ένθετο διατήρησης απόστασης). Εάν το προσωρινό υποκατάστατο (ένθετο διατήρησης απόστασης) διαμορφωθεί μέσω κατάλληλων εκμαγείων, δεν είναι απαραίτητη η φάση αναμονής.

Χρήση της συνθετικής ύλης

Για την κατασκευή ενός προσωρινού υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης) με το COPAL® spacem, κατά τη διάρκεια της φάσης διαμόρφωσης η συνθετική ζύμη πρέπει να διαμορφωθεί με το χέρι ή να τοποθετηθεί σε κατάλληλα εκμαγεία. Μετά τον τερματισμό της φάσης διαμόρφωσης η συνθετική ζύμη πολυμερίζεται και μπορεί να τοποθετηθεί στην προετοιμασμένη οστική κοιλότητα, αφού ψυχθεί σε θερμοκρασία δωματίου.

Για την επίτευξη βελτιστης μηχανικής σταθερότητας του προσωρινού υποκατάστατου (ένθετου διατήρησης απόστασης), συνιστάται η χρήση μεταλλικών ενισχύσεων. Επιπλέον πρέπει να ληφθεί μέριμνα ώστε να χρησιμοποιούνται μόνο βιοσυμβατά μέταλλα/μεταλλικά κράματα εγκεκριμένα για τη χειρουργική. Η συνθετική ζύμη διαμορφώνεται για το σκοπό αυτό εντός της φάσης διαμόρφωσης γύρω από τη μεταλλική ενίσχυση. Η περικάλυψη μπορεί να πραγματοποιηθεί είτε χειροκίνητα, είτε η συνθετική ύλη τοποθετείται σε κατάλληλα εκμαγεία, που περιέχουν μία μεταλλική ενίσχυση. Σε περίπτωση χρήσης εκμαγείου, η μεταλλική ενίσχυση τοποθετείται με τρόπο ώστε η συνθετική ζύμη να μπορεί να την περιβάλλει πλήρως. Η συνθετική ζύμη πολυμερίζεται μετά τον τερματισμό της φάσης διαμόρφωσης και σχηματίζει ένα μεταλλικά ενισχυμένο υποκατάστατο (ένθετο διατήρησης απόστασης).

Αποθήκευση

Να μην αποθηκεύεται ή φυλάσσεται σε θερμοκρασία άνω των 25 °C.

Διατήρηση / αποστείρωση

Η ημερομηνία λήξης της αυτοπολυμεριζόμενης συνθετικής ύλης αναγράφεται στη συσκευασία, στο σάκο αλουμινίου και στον εσωτερικό σάκο. Μετά την πάροδο της ημερομηνίας λήξης που αναγράφεται στη συσκευασία το COPAL® spacem δεν πρέπει να χρησιμοποιείται πλέον. Οι ημερομηνίες λήξης των επιμέρους συστατικών ενδέχεται να αποκλίνουν ανάλογα με το προϊόν από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στη συσκευασία. Τα περιεχόμενα ανοιγμένων ή κατεστραμμένων φακελλίσκων αλουμινίου ή κυψελών φυσίγγων δεν πρέπει να επαναποστειρώνονται αλλά πρέπει να απορρίπτονται.

Απόρριψη

Τα μεριονωμένα συστατικά του οστικού τοιμέντου, το σκληρύ μένο οστικό τοιμέντο καθώς και το (μη καθρισμένο) υλικό της συσκευασίας πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις τοπικές κανονιστικές απαιτήσεις. Απορρίψτε το συστατικό πολυμερούς σε εγκεκριμένη μονάδα διαχείρισης αποβλήτων. Το συστατικό μονομερούς υγρού πρέπει να εξατμίζεται υπό καλά αεριζόμενη χοάνη ή να απορροφάται από αδρανές υλικό και να μεταφέρεται σε κατάλληλο δοχείο για απόρριψη.

Propiedades

COPAL® spacem es un cemento acrílico de rápido endurecimiento a base de polí(metilacrilato, metilmetacrilato) sin antibióticos añadidos.

Como medio de contraste radiológico, **COPAL® spacem** contiene carbonato de calcio. Se ha añadido el colorante clorofila (E 141), para mejorar la visibilidad del espaciador temporal elaborado con **COPAL® spacem** en el área de la operación.

COPAL® spacem se prepara justo antes de su uso mezclando el componente polimérico en polvo con el componente monomérico líquido. De esta forma se obtiene una masa plástica que se endurece en pocos minutos.

Composición

Un envase de **COPAL® spacem** contiene dos sobres con polvo (polímero en polvo) y dos ampollas de cristal marrón (monómero líquido).

Componentes del polímero en polvo

Poli(metilacrilato, metilmetacrilato), carbonato de calcio, peróxido de benzoilo, colorante E 141.

Componentes del monómero líquido

Metilmetacrilato, N,N-dimetil-p-toluidina, hidroquinona, colorante E 141.

El cemento en polvo está triplemente envasado. La bolsa de aluminio protectora exterior no estéril contiene un sobre de papel de polietileno (despegable) no estéril por fuera y estéril por dentro. En este sobre hay otro de papel de polietileno estéril que contiene el cemento en polvo.

La ampolla de cristal marrón con el monómero líquido sometido a filtración estéril se encuentra envasada también estéril en un blíster esterilizado con óxido de etileno.

Indicación

COPAL® spacem está indicado para la elaboración extracorporal de espaciadores temporales articulados y no articulados en las revisiones de dos tiempos con el siguiente objetivo:

- Obliteración de los espacios muertos
- Estabilización del área reseca
- Posibilitar la movilización

Contraindicación

COPAL® spacem no debe usarse en el paciente

- para el anclaje permanente y estable de endoprótesis articulares totales o parciales en el hueso
- en caso de hipersensibilidad supuesta o conocida a componentes del material plástico
- durante el embarazo y la lactancia

Población objetivo

Hay poca información del producto con niños y adolescentes, por lo que se desaconseja la utilización de

COPAL® spacem.

Si no hay otras opciones disponibles, por ejemplo, en caso de trauma quirúrgico, la decisión de utilizar o no **COPAL® spacem** dependerá del cirujano.

Grupo de usuarios de destino

Profesionales sanitarios en un contexto clínico.

Efectos secundarios

En raros casos se ha observado durante la aplicación directa en el organismo de acrílicos autopolimerizables (p.ej. cementos óseos de polí(metilacrilato, metilmetacrilato)) un descenso transitorio de la presión sanguínea después de la preparación del lecho implantario y/o inmediatamente después de la implantación del espaciador temporal. En casos aislados pueden producirse complicaciones graves como parada cardíaca, shock anafiláctico y muerte súbita. Estos efectos secundarios también son posibles con **COPAL® spacem** aunque en menor medida, porque el espaciador temporal se elabora extracorpóreamente.

Para evitar complicaciones cardiovasculares y pulmonares, como embolia pulmonar y parada cardíaca, se recomienda lavar bien el lugar de implantación (aplicación Pulslavage – lavado por impulsos a presión) con una solución isotónica antes de colocar el espaciador temporal. Si se presentan complicaciones pulmonares o cardiovasculares se deberá vigilar y, si es necesario, aumentar el volumen de sangre. En caso de insuficiencia respiratoria aguda deberán adoptarse las medidas anestésicas oportunas.

Durante el empleo de acrílicos de polí(metilmetacrilato) autopolimerizables (cementos óseos de polí(metilmetacrilato)) se han observado los siguientes efectos no deseados: tromboflebitis, hemorragia. Otros efectos secundarios observados son: Infarto de miocardio, arritmias cardíacas breves, infarto cerebral. Son posibles también las complicaciones que pueden surgir en cualquier intervención quirúrgica.

Se han observado los siguientes efectos relacionados con el espaciador: migración o dislocación del espaciador, fractura del espaciador, fractura ósea.

Medidas de precaución**Uso por el personal quirúrgico**

Antes de utilizar **COPAL® spacem**, el usuario debe estar bien familiarizado con sus propiedades, su manejo y su aplicación. Se recomienda a los usuarios que, antes de usar el cemento **COPAL® spacem** por primera vez, se ejercent en el procedimiento completo de su mezcla y manipulación. La aplicación del cemento mediante sistemas de mezcla y jeringas para el procesado del acrílico autopolimerizable también requiere conocimientos precisos.

El monómero líquido es extremadamente volátil e inflamable. Se ha comunicado la ignición de los vapores del monómero generados por la utilización de equipos de electrocauterización en los campos operatorios cerca de cementos óseos recién implantados. El monómero es también un potente solvente lipídico, por lo que no debe entrar en contacto directo con el cuerpo. Cuando se manejue el monómero o el cemento autopolimerizable **COPAL® spacem** ya preparado deben usarse guantes que proporcionen la necesaria protección contra la penetración

del monómero (metilmetacrilato) a la piel. Los guantes de PVP (polietileno de tres capas, copolímero de etileno y vinilalcohol, polietileno) y los guantes de Viton®/butilo han demostrado durante mucho tiempo su eficacia protectora. Para mayor seguridad se recomienda utilizar dos pares de guantes superpuestos, por ejemplo, un guante quirúrgico de polietileno sobre otro guante interior estándar de látex. El sólo uso de guantes de látex o de poliestireno-butadieno no es suficiente. Sírvase de preguntar a su proveedor qué guantes son adecuados para este tipo de aplicación. Los vapores del monómero pueden irritar las vías respiratorias y los ojos y dañar posiblemente el hígado. Se han descrito irritaciones de la piel atribuidas al contacto con el monómero. Los fabricantes de lentes de contacto blandas recomiendan que éstas se retiren en caso de presencia de vapores nocivos o irritantes. Dado que las lentes de contacto blandas son permeables a líquidos y gases, no deben usarse en el quirófano donde se esté empleando metilmetacrilato.

Estabilidad mecánica

El tamaño y la forma de los espaciadores temporales a elaborar deberán planificarse de modo que se pueda garantizar una resistencia suficiente. En este sentido es importante evitar las zonas de grosor insuficiente, las entalladuras, las esquinas agudas y los bordes cortantes. Es recomendable integrar refuerzos metálicos en los espaciadores. Para este efecto se aconseja un dimensionamiento suficiente del refuerzo metálico. Es necesario tener en cuenta que, si se emplean refuerzos metálicos, las superficies deben estar limpias y libres de grasa para que la masa acrílica se una ópticamente al metal y se consiga así un refuerzo óptimo. También es necesario asegurarse de que sólo se empleen metales/aleaciones metálicas biocompatibles y habituales en la cirugía. **COPAL® spacem** está listo para la elaboración de espaciadores. Durante la elaboración del espaciador temporal es imprescindible asegurarse de que durante la mezcla de los dos componentes (polímero en polvo y monómero líquido) no se altere la relación de la mezcla de ambos (véanse las instrucciones siguientes en el segundo párrafo del punto "Dosisificación"). En el caso de que, por indicación médica, se tengan que añadir sustancias sólidas al polvo de **COPAL® spacem**, no deberán superarse la cantidad de 4 g para todo el espaciador temporal teniendo en cuenta la situación concreta de cada paciente. La no observancia de estas indicaciones puede disminuir notablemente las propiedades físicas y mecánicas del espaciador temporal elaborado con **COPAL® spacem**. Además, debido a la composición química de **COPAL® spacem**, hay que contar con una mayor liberación de sustancias solubles en agua desde la matriz polimérica en el organismo en comparación con los espaciadores hechos de cementos óseos convencionales.

Uso en el paciente

Durante e inmediatamente después de la colocación del espaciador temporal elaborado con **COPAL® spacem** deben controlarse atentamente la presión sanguínea, el pulso y la respiración. Cualquier alteración significativa de estos signos vitales debe subsanarse inmediatamente con las medidas pertinentes. Si se emplea espaciadores temporales elaborados con **COPAL® spacem**, deberá limpiarse y aspirarse cuidadosamente el hueso preparado antes de implantar los espaciadores. Durante el endurecimiento de

los espaciadores elaborados con **COPAL® spacem** se genera calor y la temperatura puede superar el valor de la tolerancia del tejido. Por este motivo, los espaciadores temporales elaborados con **COPAL® spacem** sólo deben implantarse en el hueso después de haberse endurecido completamente y de haber alcanzado la temperatura ambiente. Debido a la falta de experiencia clínica, no se recomienda el uso de **COPAL® spacem** en niños y adolescentes.

Incompatibilidades

Con el acrílico autopolimerizable **COPAL® spacem** no deben mezclarse otras soluciones líquidas a excepción del componente monomérico incluido. Tampoco deben añadirse otras sustancias que puedan dificultar el endurecimiento del acrílico autopolimerizable.

Dosisificación

Directamente después de mezclar el polímero en polvo con el monómero líquido se obtiene una masa acrílica plástica de endurecimiento rápido. El espaciador temporal deseado puede moldearse manualmente o rellenando un molde adecuado con la masa (p.ej. moldes de plástico o metálicos). El color verde de **COPAL® spacem** sirve para visualizar claramente en la zona de operación los espaciadores temporales elaborados con este material.

Una dosis se prepara mezclando todo el contenido de un sobre de polímero en polvo con el monómero líquido de una ampolla, aunque después no se necesite toda la masa obtenida para elaborar el espaciador temporal. Al mezclar el polímero en polvo con el monómero líquido nunca debe alterarse la relación de la mezcla de ambos componentes. La cantidad a emplear de la masa acrílica obtenida dependerá del tamaño y del volumen del espaciador temporal a elaborar.

Antes de proceder a la elaboración del espaciador temporal deberá disponerse de, al menos, una dosis adicional de **COPAL® spacem** para asegurarse de que pueda elaborarse el espaciador completo a partir de una masa pre-polymerizada. Esto supone también que, debe disponerse de uno o más sistemas de mezclado adicionales. Si se desea mezclar mayores cantidades de **COPAL® spacem** (por ejemplo, 5 envases para un espaciador de cadera), podría ser necesario repartir las cantidades en varios procesos de mezcla conforme a las indicaciones máximas del sistema de mezcla empleado. En este caso es necesario asegurarse que la cantidad de masa acrílica agregada ulteriormente se elabore siempre antes de que haya comenzado la fase de endurecimiento de la masa ya aplicada.

Preparación y Mezcla

Preparación

Se recomienda enfriar previamente los componentes al menos 24 horas a 4–7 °C. Los componentes deberán sacarse de la nevera e introducirse en el mezclador justo antes de proceder a mezclarlos. El enfriamiento previo prolonga los períodos de tiempo de procesamiento y fraguado porque se reduce ligeramente la viscosidad inicial respecto de un **COPAL® spacem** no enfriado.

Antes de abrir el sobre de protección no estéril de aluminio (véase arriba) es necesario sacudirlo o golpearlo para que el contenido baje hasta la base del envase a fin de no dañar el material al abrirlo. La bolsa de papel de polietileno y la

ampolla deben abrirse únicamente en condiciones estériles. Los componentes estériles (bolsa de papel de polietileno interior y ampolla de cristal) se pasan al campo estéril sin abrirla.

Apertura bajo condiciones estériles



Las pestañas de apertura de la parte superior de la bolsa ayudan a separar la lámina de PE del papel. Para agarrar una mayor superficie de las pestañas de apertura, el lateral del papel/ la lámina de PE debe sostenerse entre el pulgar, el índice y el corazón.

Utilice toda la superficie del pulgar para agarrar la lámina y el lado del papel y separarlos de forma homogénea.

El sobre de papel de polietileno exterior se debe abrir bajo condiciones estériles y en el lugar previsto para que la bolsa de papel de polietileno interior pueda extraerse de forma estéril. El blíster que contiene la ampolla también debe abrirse bajo condiciones estériles y en el lugar previsto para que la ampolla de cristal pueda extraerse de forma estéril. Se debe sacudir el sobre de papel de polietileno interior antes de abrirlo para que su contenido baje hacia la base. De este modo se evitará la pérdida de polvo al abrir el sobre en el borde superior. No abra la ampolla sobre el dispositivo de mezcla para evitar la contaminación del cemento con partículas de vidrio. Para facilitar la apertura de la ampolla, ésta viene provista de un punto de rotura controlada en la zona de transición hacia la cabeza y de un cilindro encajado en la cabeza para facilitar la rotura. Para abrir la ampolla, ésta no se agarra de la cabeza sino del cilindro que la contiene. La cabeza separada permanece en el cilindro.

Mezcla de los componentes

Todos los sistemas de mezcla de Heraeus Medical son adecuados para mezclar **COPAL® spacem**. Si el usuario desea utilizar **COPAL® spacem** en combinación con otros sistemas de mezcla, se le recomienda comprobar su idoneidad antes de la primera utilización.

La mezcla de los componentes tiene lugar bajo condiciones estériles. El tiempo de mezclado es de 30 segundos a no ser que se recomiende otro. Siempre se debe mezclar el contenido completo de un sobre con el contenido completo de una ampolla. La mezcla de los componentes puede realizarse con un sistema de mezcla al vacío o manualmente. Los períodos de tiempo de la mezcla, el moldeado y el endurecimiento de **COPAL® spacem** se pueden observar consultando los diagramas que figuran al final de las instrucciones de uso. Es necesario tener en cuenta que las indicaciones de tiempo son sólo una referencia porque los períodos de moldeado y de endurecimiento dependen de la temperatura, la mezcla y la humedad. También influyen las temperaturas ambiente, por ejemplo, del polímero en polvo, del sistema de mezcla, de la mesa y de las manos. Mayores temperaturas reducen los períodos de tiempo de moldeado y fraguado.

Preparación con un sistema de mezcla al vacío: La masa acrílica se mezcla al vacío para obtener un espaciador temporal de baja porosidad y conservar así una resistencia mecánica óptima. Para ello se requiere emplear un equipo de mezcla cerrado hermético al aire y generar rápidamente un vacío suficiente en el mezclador (aprox. 200 mbar de

presión absoluta). Los pormenores de la técnica de mezcla pueden consultarse en las instrucciones de uso del equipo de mezcla empleado. Tras la fase de mezcla (30 segundos) se obtiene una masa pastosa homogénea verde usable después de la mezcla para moldear el espaciador temporal a mano o con un molde adecuado.

Preparación mediante mezcla manual: Primero se vierte el monómero líquido en un recipiente e, inmediatamente después, se añade el polímero en polvo. Durante la fase de mezcla (30 segundos) se remueven uniformemente ambos componentes para mezclarlos. Se obtiene una masa pastosa homogénea verde que, al finalizar la fase de espera, puede moldearse manualmente para obtener un espaciador temporal. Si el espaciador temporal se elabora usando un molde adecuado no es necesaria la fase de espera.

Aplicación del acrílico

Para elaborar un espaciador temporal con **COPAL® spacem**, la masa de acrílico debe modelarse manualmente o con un molde adecuado durante la fase de moldeado. Al finalizar la fase de moldeado, la masa acrílica se endurece y cuando enfriá a temperatura ambiente puede colocarse en la cavidad ósea preparada.

Para que el espaciador temporal tenga una resistencia mecánica óptima se aconseja emplear refuerzos metálicos. En este sentido, es necesario asegurarse que sólo se empleen metales/aleaciones metálicas biocompatibles y autorizados en la cirugía. La masa acrílica se modela alrededor del refuerzo metálico durante la fase del moldeado. El revestimiento del refuerzo metálico puede realizarse manualmente o vertiendo la masa en un molde donde está contenido el refuerzo metálico. Si se emplea un molde, el refuerzo metálico debe estar posicionado de tal modo que la masa acrílica pueda rodearlo completamente. La masa se endurece al finalizar la fase de moldeado formando ahora un espaciador con refuerzo de metal.

Almacenamiento

No almacenar o guardar a una temperatura superior a los 25 °C.

Caducidad / esterilidad

La fecha de caducidad del acrílico autopolimerizable está impresa en la caja, en la bolsa de aluminio y en la bolsa interna. **COPAL® spacem** no debe usarse una vez expirada la fecha de caducidad indicada en la caja. Las fechas de caducidad de cada uno de los componentes pueden diferir de la indicada en la caja por motivos de producción. El contenido de los sobres de aluminio y de los blisters de las ampollas abiertas o dañados no debe ser reesterilizado y por lo tanto debe ser desecharo.

Eliminación

Algunos componentes del cemento óseo, el cemento óseo fraguado y el material de embalaje (sin limpiar) deben desecharse siguiendo las normas locales vigentes. Eliminar el componente polímero en una instalación de residuos autorizada. El componente líquido se debe evaporar bajo una campana extractora bien ventilada, o absorberse mediante un material inerte y transferirse a un contenedor adecuado para la eliminación.

Omadused

COPAL® spacem on kiiresti kõvastuv tsemendilaadne plast polü-(metüülakrülaadi, metüülmetakrülaadi) alusel ilma antibiootiliste lisanditega.

COPAL® spacem sisaldb röntgenkontrastainena kaltsium-karboonati. **COPAL® spacem**'ist valmistatud ajutiste vahe-tükkiide (Spacer) paremaks nähtavuseks operatsiooniväljas on lisatud värvaine klorofülli (E141).

COPAL® spacem valmistatakse vahetult enne kasutamist polümeer-pulberkomponendi ja vedela monomeerkomponendi segamise teel. Seejuures moodustub prepolümerisitud tainas, mis kõvastub mõne minuti jooksul.

Koostis

COPAL® spacem'i pakendis on kaks kotti pulbrite (polümeer-pulber) ja kaks pruunist klaasist ampulli (monomeerve-delik).

Polimeerpulbri koostisosad

Polü-(metüülakrülaat, metüülmetakrülaat), kaltsiumkarboonat, bensoöülperoksiid, värvaine E141.

Monomeerivedeliku koostisosad

Metüülmetakrülaat, N,N-dimetüül-p-toluidiin, hüdrokinoon, värvaine E141.

Tsemendipulber on kolmekordses pakendis. Väliste mittesterrüslise alumiiniumist kaitsekoti sees on polüütileenist paberkott (rebitav), mis on väljast mittesteriilne ja seest steriilne. Selle sees on veel üks steriilne polüütileenist paberkott, mille sees on tsemendipulber.

Pruunist klaasist ampull steriilse filtreeritud monomeerese vedelikuga on samuti steriilne ja pakitud eraldi etüleenoskiidist steriiliseeritud mullpakkendisse.

Näidustused

COPAL® spacem on näidustatud mitte-artikuleeritud ja artikuleeritud ajutiste vahe-tükkiide (Spacer) kehaväiseks valmistamiseks kahepoolsete läbivaatustesse puhul, millel on järgmine eesmärk:

- tühja ruumi haldamine (Deadspace-Management)
- resektseeritud piirkonna stabiliseerimine
- mobiliseerimise võimalus

Vastunäidustused

COPAL® spacem'it ei tohi kasutada järgmistel juhtudel:

- täielik või osaliste liigese endoproteeside püsivaks, stabiilseks ankurdamiseks luudesse
- oletatava või töestatud ülitundlikkuse korral plasti koostisosade suhtes
- raseduse ja imetamise ajal

Üldkogum

Laste ja noorukite seas on vähe töendeid, mistöötu toodet **COPAL® spacem** ei soovitata kasutada.

Kui muud võimalust pole, näiteks praeguse kirurgilise trauma korral, teeb otsuse toote **COPAL® spacem** kasutamise kohta ravikirurg.

Kasutajate sihtrühm

Tervishoitutöötajad kliinilises kontekstis.

Körvaltoimed

Isekõvastuvate plastide (nt polü-(metüülakrülaat, metüülmetakrülaat)-luutsemendid) vahetus kasutamise korral organismis on mõnikord tuvastatud ajutist vererõhu langust pärast implantaadi aluse ettevalmistamist või vahetult pärast ajutise vahetuki (ingl. Spacer) paigaldamist. Üksikjuhtudel võivad tekkida rasked tüsistused, nagu näiteks rasked allergilised reaktsioonid, millega võib kaasneda südameesiskus, anafülaktiline šokk või äkkssurm. See körvaltoime on võimalik ka **COPAL® spacem**'i puhil, kuid on vähe tõenäoline ajutiste vahe-tükkiide (Spacer) kehaväise valmistamise töölt.

Pulmokardiovaaskulaarseste komplikatsioonide (nt kopsu-boolia või südame seiskumine) ärahooldimiseks soovitatatakse enne ajutise vahetuki (ingl. Spacer) sisseviimist puhastada implantatsiooni koht põhjalikult isotooniilise lahusega (impulss-lotust). Kopsu- või südamevereverosonikonna tüsistuse tekkel on oluline jälgida patsiendi vererõhu ja vajadusel seda tõsta. Ägeda hingamispuuulikkuse tekkel tuleb rakendada anestesioloogilisi abiühendusi.

Isekõvastuvate polü-(metüülmetakrülaat)-plastide (polü-(metüülmetakrülaat)-luutsementide) kasutamisel on esinenud järgmisi täiendavaid soovimatuid körvaltoimeid: tromboflebiit, hemoragia. Teised tähelepanuväärised on: müokardi infarkt, lühiajalisid südame rütmihäired, peaaju vereringehäired (tserebrovaskulaarsed sümpтомid). Lisaks on kirurgilistel protseduuridel võimalik tüsistust teke. Täheldatud on järgmisi vahetükiga (ingl. Spacer) seotud körvalmōjusid: Vahetuki (ingl. Spacer) liikumine või asukoht nihkumine, vahetuki killunemine, liuumurruud.

Ettevaatusabinõud**Kasutamine operatsioonipersonali poolt**

Enne **COPAL® spacem**'i kasutamist peaks kasutaja olema hästi kursis selle omadustega, käsitsimisega ja rakendamisega. Soovitame kasutajal enne **COPAL® spacem**'i esmakordset kasutamist harjutada kogu segamise ja käsitsimise protseduurit. Täpsed teadmised on vajalikud ka siis, kui isekõvastuva plasti vormimiseks kasutatakse segistisüsteeme ja süstlaid.

Vedel monomeer on äärmiselt lenduv ja süttiv. Teatatud on monomeeri aurude süttimisest, mida põhjustab elektrokateterisatsiooni seadmete kasutamine operatsioonialadel värskele implanteeritud luutsemendi läheduses. Monomeer on ka tugev lipiidide lahusti; see ei tohi vahetult kehaga kokku puutuda. Monomeeri või kokkusegatava isekõvastuva plasti **COPAL® spacem**'i käsitsimisel tuleb kanda kaitsekindaid, mis ei lase monomeeril – metüülmetakrülaadil – tungida nahasse. Kindad, mis on valmistatud PVP-st (kolmekihiline polüütileen, etüleen-vinüülaalkohol-kopolümeer, polüütileen) ja Viton®/butüülkindad on pikemata aja jooksul töestanud oma head kaitsevõimet. Soovitame (ohutuse mõttes) tömmata üksteise peale kaks paari kindaid, nt polüütileenist kirurgikindad sisemisse kindapäari – lateksist standardsele kirurgikinnaste – peale. Üksnes lateks- või polüüstürool-butadienkinnaste kasutamine pole piisav. Küsige oma

meditsiiniravinte tarnijalt, millised kindad sobivad sellise rakenduse jaoks.

Monomeeri aurud võivad ärritada hingamisteid ja silmi ning ka kahjustada maksa. On kirjeldatud nahaäritusi, mida saab seostada monomeeriga kokkupuutumisega. Pehmete kontaktläätsede tootjad soovitavad need läätsed kahjulike või ärritavate aurude puhul ära võtta. Kuna pehmed kontaktläätsed lasevad läbi vedelikke ja gaase, ei tohiks neid operatsioonisaalis kanda, kui kasutatakse metüülmetakruulaati.

Mehaaniline stabiilsus

Valmistatavate ajutistest vahetükkeid (Spacer) suurust ja kuju tuleb planeerida, et saaks eeldada vahetükkeid (Spacer) piisavat tugevust. Seejuures on oluline, et vahetükkeides (Spacer) vältitakse õhukese kohti, sälke, teravaid nurki ja teravaid servi. Soovitame integreerida vahetükkeidesse (Spacer) metalltugevduse. Seejuures soovitame metalltugevdustele anda piisavat mõõtmest. Tuleb silmas pidada, et metalltugevduse kasutamisel peab metalli realispind olema puhas ja rasvavaba, ja saavutada prepolümeriseeritud taina optimaalne sidumine metalltugevdusega ja sellega võimaldada optimaalne tugevdamine. Lisaks tuleb jälgida, et kasutatakse ainult bioühilduvaid, kirurgias tavapäraseid metalli või sulameid. **COPAL® spacem** tehakse valmis vahetükkeide (Spacer) valmistamiseks. Ajutiste vahetükkeide valmistamisel tuleb mõlema komponendi – polümeeripulbri ja monomeeredeliku – segamisele tingimata arvestada seda, et nende komponentide segamisvaherkorda ei muudetaks (vt järgnevaid juhiseid 2. lõigus „Doseerimine“). Kui arsti ettekirjutus näeb ette täiendavate tahkete ainetide lisamist **COPAL® spacem**’i pulbriile, siis nende kogus ei tohi ületada 4 g kogu ajutise vahetüki (Spacer) kohta, arvestades patsiendi spetsifilisi tingimusi. Selle eiramisel võivad **COPAL® spacem**’ist valmistatud ajutise vahetüki (Spacer) füüsikalised ja mehaanilised omadused olulisel määral muutuda. Lähtudes **COPAL® spacem**’ist keemilisest koostisest, tuleb lisaks arvestada, et võrreldes tavaliestest luitsementidest valmistatud vahetükkeidega võib organismis polümeeraatriksist vabaneda suuremal hulgal vees lahustuvaid aineid.

Kasutamine patsiendi juures

Vererõhu, pulssi ja hingamist tuleb hoolikalt jälgida nii **COPAL® spacem**’ist valmistatud ajutiste vahetükkeide (Spacer) sisseviimise ajal kui vahetult pärast seda. Nende funktsioonide igasugune märkimisväärne muudatus tuleb otsekohe vastavate meetmete abil kõrvaldada.

COPAL® spacem’ist valmistatud ajutiste vahetükkeide (Spacer) kasutamisel tuleks ettevalmistatud luud vahetult enne vahetüki (Spacer) sisseviimist hoolikalt puhastada ja aspireerida. **COPAL® spacem**’ist valmistatud vahetükkeide (Spacer) kõvastumisel tekib soojus, mille temperatuur võib ületada kudede taluvuspüri. Seetõttu tuleks **COPAL® spacem**’ist valmistatud ajutisi vahetükke (Spacer) implanteerida luudes alles pärast täielikku kõvastumist ja jahumist toatemperatuurini. Kuna klinilised kogemused laste ja noorukitega puuduvad, ei soovitata nende puuhul **COPAL® spacem**’it kasutada.

Kokkusobimatus

Peale lisatud monomeerkomponendi ei tohi isekõvastuvale plastile **COPAL® spacem** lisada mingeid muid vedelikke. Ka

ei tohi lisada mingeid aineid, mis võiksid takistada isekõvastuvale plasti kõvastumist.

Doseerimine

Pärast polümeeripulbri segamist monomeervedeliku tekib kohe kiiresti kõvastuv plastiline prepolümeriseeritud tainas. Soovitud ajutist vahetükki (Spacer) võib valmistada kas käsitsi vormimisega või prepolümeriseeritud taina paigutamisega sobivasesse vormi (nt plast- või metallvormi).

COPAL® spacem on rohelist värvit, et sellest valmistatud ajutised vahetükki (Spacer) oleksid operatsiooniväljas selgesti nähtavad.

Üks doos valmistatakse polümeeripulbri koti ja monomeervedeliku ampulli kogu sisu kokkusegamisega, ka siis, kui ajutise vahetuki valmistamiseks ei vajata saadava taina tervet kogust. Polümeeripulbri ja monomeervedeliku segamisvaherkorda ei tohi nende komponentide segamisel muuta. Moodustunud prepolümeriseeritud taina kasutatav kogus sõltub valmistatava ajutise vahetuki (Spacer) suurusest ja mahust.

Enne ajutise vahetuki (Spacer) valmistamist peaks käepäras rast olema vähemalt üks **COPAL® spacem**’i lisadoos, et kogu ajutine vahetükk (Spacer) saaks valmistatud samast prepolümeriseeritud tainast. Vajadusel peab käepäras olema üks või mitu täiendavat segatisüsteemi. Kui segatakse suuremaid **COPAL® spacem**’i koguseid (nt 5 pakendit puusavahetuki jaoks), võib olenevalt kasutatava segatisüsteemi jõudlusel toimuda koguse jagamine mitme segamiskäigu vahel. Sel juhul tuleb tagada, et järgmist prepolümeriseeritud taina kogust töödeldakse alati enne esimesena aplitseeritud prepolümeriseerudy taina kõvastumisfaasi algust.

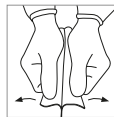
Ettevalmistus ja kokkusegamine

Ettevalmistus

Soovitame eelnevalt jahutada komponente vähemalt 24 tundi temperatuuri 4–7 °C. Komponentide väljavõtmine külmkapistik ja panek segamismahutisse peiks töimuma vahetult enne segamist. Eelneva jahutamise töötu pikeneb modelleerimis- ja kõvastumisaeg, kuna **COPAL® spacem**’i algviikoossus võrreldes mittejahutatud **COPAL® spacem** massiga pisut väheneb.

Enne mittesteriili alumiinium-kaitseümbrisre avamist (vt ülapul) tuleb selle sisu raputada või kloppida allapoole nii, et see ei saaks avamisel kahjustada. Polüüleen-paberkotti ja ampulli võib avada ainult steriilsetes tingimustes. Selleks antakse steriilised komponendid (sisemine PE-paberkott ja klaaspull) edasi steriilsena.

Avamine steriilsetes tingimustes



Koti ülemise osa avamistiivad aitavad polüüleenfoliumi paberi küljest lahti saada.

Hoidke paber/poliüüleenfoliumi külge pöörida, nimetissõrme ja keskmise sõrme vahel, et avamistiibadest haarata nii palju kui võimalik.

Kasutage polüüleenfoliumi ja paberi haaramiseks kogu pöörida pinda, et kumbki pool ühtlaselt eemaldada.

Väline PE-paberkott avatakse protseduurialal, et steriilse PE-paberkotti saaks välja võtta steriilsetes tingimustes. Mull-pakend avatakse samuti steriilsetes tingimustes ja ette-

nähtud kohas, nii et klaasampulli saaks välja võtta steriilisenä. Enne sisemise PE-paberkotि avamist raputatakse vso klopitakse selle sisu allapoole, et vältida osa pulbri kaotsiminekut kotti ülemise serva lahtiölikamisel. Et vältida tsemendili saastumist klaasi kildudega, ärge avage ampulli segamisseadme kohal. Klaasampulli avamise hõlbustamiseks on sellel olemas murdekoatl (üleminekul ampulliotsaks) ja kinnitatud murdmisvahend (toruke). Ampulliots kohal hoitakse kinnitatud murdmisvahendist kinni ja murtakse ära koos ampulliotsaga. Äramurtud ampulliots jääb torukese sisesse.

Komponentide segamine

COPAL® spacem segamiseks on sobilikud kõik ettevõtte Heraeus Medical segamissüsteemid. Kui kasutaja soovib kasutada tooteid **COPAL® spacem** mõne muu segamissüsteemiga, tuleb tal enne esmakasutust kontrollida selle sobilikust.

Segamine toimub steriilsetes tingimustes. Segamise aeg on 30 sekundit, kui ei soovitata muud aega. Segada tuleb alati kotti kogu sisu ampulli kogu sisuga. Komponentide segamine vso toimuda vaakum-segistsisüsteemiga või käsitsi.

COPAL® spacem-i segamis-, oote-, töö- ja kõvastumisajad on näidatud kasutusjuhendi lõpus olevatel graafikutel. Seejuures tuleb arvestada, et antud ajad on vaid ligikaudsed, kuna vormimis- ja kõvastumisaeg sõltuvad temperatuurist, segamistingimustest ja niiskusest; oma osa mängivad nt polümeerpuibri, segistsisüsteemi, aluse ja käte temperatur. Kõrgem temperatuur lühendab vormimis- ja kõvastumisaega.

Vaakumsegamine: Prepolümeriseeritud tainas segatakse vaakumis, et oleks minimaalselt õhummulle ja seega optimaalne mehaaniline tugevus. Selle eelduseks on õhukindlalt suletud segistsisüsteemi kasutamine ja piisava vaakumi kiire moodustumine segistsisüsteemis (ca 200 millibaari absoluut rõhkku). Segamistechnika on üksikasjalikult kirjeldatud kasutatava segistsisüsteemi juhendis. Segamisaasi kágus (30 sekundit) tekib homogeenne, roheline, tainalaadne mass, mida saab vormida ajutiseks vahetükiks (Spacer) käsitsi vso sobivate vormide abil.

Kásitsi segamine: Esmalt kallatakse segamisnõusse vedel monomeerkomponendi ja kohe seejärel polümeerpuibri komponendi. Segamisaasi kágus (30 sekundit) segatakse mõlemad komponendid ühtlaselt segi. Tekib homogeenne, roheline, tainalaadne mass, mida saab kohe pärast segamist modelleerida ajutiseks vahetükiks (Spacer) käsitsi vso sobivate vormide abil. Kui ajutine vahetikk on valmistatud spetsiaalsele vormide abil, ei pea ooteaasi arvestama.

Põlumeeri kasutamine

Ajutise vahetuki (Spacer) valmistamiseks **COPAL® spacem-i** abil tuleb vormimisaasi kágus vormida prepolümeriseeritud tainast kásitsi vso sobivates vormides. Vormimisaasi lõppedes prepolümeriseeritud tainas kõvastub; pärast jahtumist toatemperaturni võib seda sisse viia ettevalmistatud luuõonsusesse.

Et saavutada ajutise vahetuki (Spacer) optimaalne mehaaniline tugevus, soovitatatakse kasutada metalltugevdusi. Seejuures tuleb jälgida, et kasutatakse ainult bioühilduvaid, kirurgias lubatud metalle vso sulameid. Prepolümeriseeritud tainas vormitatakse seejuures vormimisaasi kágus ümber metalltugevduse. Plasti võib peale kanda kásitsi vso selle vso paigutada sobivatesse vormidesse, mille sees on metalltugevdus. Kui kasutatakse vormi, tuleb metalltugevdus paigutada nii, et prepolümeriseeritud tainas ümbritleks metalltugevdust täielikult. Vormimisaasi lõppedes prepolümeriseeritud tainas kõvastub ja moodustab metalliga tugevdatud vahetuki (Spacer).

Hoiustamine

Mitte hoida vso säälitada temperatuuril üle 25 °C.

Säilivus / steriilsus

Isekõvastava plasti säilivusaeg on märgitud pakendile, alumiiniumümbrisile ja sisemisele kotile. Pärast pakendile märgitud kuupäeva ei tohi **COPAL® spacem-i** enam kasutada. Üksikkomponendi säilivusaeg vsoib valmistamisest tingituna erineda pakendile märgitud säilivusajast. Avatud vso kahjustunud alumiiniumkoti vso ampullüümbriste sisu ei tohi resteriliseerida, vaid see tuleb ära visata.

Ütiliseerimine

Üksikud luutsemendi komponendid, kõvastunud tahke materjal ja lisaks (puhastamatu) pakkematerjal tuleb kõrvaldada kohalike asutuste eeskirjade järgi. Kõrvaldage polümeeri komponendid volitatud jäätmehindas. Kõrvaldamiseks tuleb vedelat komponenti hästi ventileeritud katte all aurustada vso lasta inertsel materjalil seda absorbeerida, misjärel peab komponenti transportima sobivas mahutis.

Ominaisuudet

COPAL® spacem on nopeasti kovettuva sementtimäinen poly-(metyliakrylaatti-, metyylimetakrylaatti-) -pohjainenaine, johon ei ole lisätty antibiootteja.

COPAL® spacem sisältää röntgenkontrastiaineena kalsiumkarbonaattia. **COPAL® spacem** -aineella leikkausalueelle tehtyjen väliaikaisen spacerien näkyvyyden parantamiseksi siihin on lisätty klorofylli-väriaineetta (E141).

COPAL® spacem valmistetaan välittömästi ennen käyttöä sekoihtamalla jauhemainen polymeerikomponentti ja nestemäinen monomeerikomponentti. Tällöin muodostuu polymerimassa, joka kovettuu muutamassa minuutissa.

Koostumus

Yksi pakkaus **COPAL® spacem** -ainetta sisältää kaksi jauhepussia (polymeerijauhe) ja kaksi ruskeaa lasiampullia (monomeerineste).

Polymeerijauheen aineosat

Poly-(metyliakrylaatti, -metyylimetakrylaatti), kalsiumkarbonaatti, bentsoyyliperoksidi, väriaine E141.

Monomeerinesteen aineosat

Metyylimetakrylaatti, N,N-dimetyletiloluidiini, hydrokinoni, väriaine E141.

Sementtijauhe on pakattu kolminkertaiseen pakkaukseen. Epästerili ulompi suojavaa alumiinipussi sisältää polyteeni-nipaperipussin (aukiropäistävän), jonka ulkopuoli on epästerili ja sisäpuoli sterili. Tämän sisällä on vielä toinen sterili polyeetenipaperipussi, joka sisältää sementtijauheen. Ruskea lasiampulli, joka sisältää steriliisuojuudetun monomeerinesteen, on myös pakattu steriliisti eteenioksidilla steriloituun yksittäiseen kuplapakkaukseen.

Käytöötähteet

COPAL® spacem on tarkoitettu ei-artikuloivien ja artikuloivien väliaikaisen spacerien (spacer) kehon ulkopuoliseen valmistukseen kaksivaiheisissa revisioissa seuraavissa tapauksissa:

- deadspace management
- resektioalueen stabilointi
- mahdollisuus mobiliointi

Vasta-aiheet

COPAL® spacem -ainetta ei saa käyttää potilaalla

- pysyvässä, stabilissa koko- tai osanivelendoproteesin ankkuroinnissa luuhun
- epäiltäessä tai tiedettäessä potilaan olevan yliherkkä polymeeri jollekin aineosalle
- raskauden ja imetyksen aikana

Kohdryhmä

Koska **COPAL® spacem** -valmisteen käytöstä lapsilla ja nuorilla on vain vähän kokemusta, sen käytöö ei suositella. Jos muuta vaihtoehtoa ei ole käytettävissä esimerkiksi kirurgisen trauman takia, hoitava kirurgi päättää **COPAL® spacem** -valmisteen käytöstä.

Kohdekäytäjäryhmä

Terveydenhuollon ammattilaiset kliniikassä työssä.

Haittavaikutukset

Käytettäessä itskovenettavia polymereja (esimerkiksi poly-(metyliakrylaatti-, metyylimetakrylaatti-) -luusementejä) suoraan elimistössä on harvoin havaittu ohimenevää verenpainneen laskua implantointikohdan preparoinnin jälkeen tai välittömästi väliaikaisen eristyksen asettamisen jälkeen. Yksittäisissä tapauksissa saattaa esiintyä vakavia komplikaatioita, kuten esimerkiksi sydänpysähdyks, anafylaktinen sokki ja äkillinen kuolema. Nämä haittavaikutukset ovat myös **COPAL® spacem** -spaceritä käytettäessä mahdollisia mutta hyvin epätodennäköisiä, koska väliaikainen spacer valmistetaan kehon ulkopuolella.

Pulmonaalisten sekä kardiovaskulaaristen komplikaatioiden, kuten keuhkoembolian ja sydänpysähdyksen välittämisestä suosittelaan ennen väliaikaisen spacerin asettamista implantointialueen huuhtelua isotonisella liuoksella (pulsoiva huuhteilu). Pulmonaaliset tai kardiovaskulaariset komplikaatiot sattuvat tarvitaan verivoimiydin tarkkailua ja mahdollisesti lisäämistä. Akuutti hengityksen vajaatoiminta saattaa vaatia anestesiatoimenpiteitä.

Lisäksi on havaittu seuraavia haittavaikutuksia itskovenettien poly-(metyylimetakrylaatti-) -meeren (poly(metyylimetakrylaatti)-luusementit) käytön yhteydessä: tromboflebiitti, verenuvo. Muita esityntyisiä haittavaikutuksia ovat seuraavat: sydäninfarkti, lyhytkestoiset rytmihäiriöt, aivoinfarkti. Lisäksi kaikki leikkauksien yhteydessä esiintyvät komplikaatiot ovat mahdollisia.

Seuraavia spacerien liittyviä vaikutuksia on havaittu: spacerin siirtyminen tai liikkuminen paikaltaan, spacerin murtuminen, luunmurtuma.

Varotoimet

Leikkauksalihenkilöstöön käytössä

Ennen **COPAL® spacem** -aineen käytöötä käyttäjien on perheyttävä huolellisesti sen ominaisuuksiin, käsittelyyn ja applikointiin. On suosittelavaa, että käyttäjät harjoittelevat **COPAL® spacem** -aineen sekoitus- ja käsittelytaitoja itseensä. Tärkeä tietämys on tarpeen myös silloin, kun sekoitusjärjestelmää ja ruiskuja käytetään itskovenettien polymeerien valmistamiseen.

Monomeerineste on erittäin haittavaa ja tulenarkaa. Sähkö-

kauterisointilaitteiden käytöstä johtuva monomeeri-kaasujen sytytymästä on raportoitu vastikään implantoitujen luusementien läheisillä leikkausalueilla. Monomeeri on myös voimakas rasvaliuotin, eikä sitä saa päästää suoraan kosketukseen ihmän kanssa. Työskenneltäessä monomeeri tai valmiin itskovenettavan **COPAL® spacem** -polymeerin kanssa on käytettävä käsineitä, jotka suojaavat riittävän hyvin ihoa metakrylaattimonomeerita. PVP- (kolminkertainen polyeeni), eteeni-vinyylialkoholipolymeeri, polyeeni) ja Viton®/butyli-käsineet on todettu hyvin suojaaviksi pitkäaikaisen käytön perusteella. On suositeltavaa (turvallisuuden varmistamiseksi) laittaa päälekkäin kahdet käsineet, esimerkiksi polyeeteniset leikkauksikäsineet tavallisten lateksisten leikkauksikäsineiden päälle. Lateksi- tai polystyrolibutadienikäsineet eivät yksistään riitä. Ota selvää käs-

neiden toimittajalta, millaiset käsineet ovat tähän käyttöön sopivat.

Monomeerihöyryt saattavat ärskyttää silmiä ja hengitysteitä sekä mahdollisesti vahingoittaa maksaan. Ihan ärtymistä monomeerikontaktin takia on raportoitu. Pheimedet piilolinssien valmistajat suosittivat, että linssejä ei käytetä vahingollisten tai ärskyttävien höyryjen läheisyysdissä. Koska pehmät piilolinssit läpäisevät nesteitä ja kaasuja, niitä ei saa käyttää leikkauksissa käsitletäessä metyylimetatrilaattia.

Mekaaninen stabilius

Väliaikaisten spacerien (spacer) koko ja muoto on suunniteltaan siten, että ne ovat käytöntarkoitukseen nähden tarpeeksi kestävää. Siksi spacerieissä on tärkeää välttää ohuita kohtia, kohoumia sekä terävä kulmia ja reunuja. On suositeltavaa yhdistää spacerieiden metallivahvikke. Metallivahvikkeiden on oltava riittävän suuria lujuuden varmistamiseksi. Metallivahvikkeita käytetäännesässä on varmisteettävä, että metallin pinta on kuiva ja rasvaton, jotta polymeerin ja metallivahvikkeen välistä sidoksesta ei vahvistuksesta tulisi optimaalinen. On myös tärkeää, että vain biosopeutuvia, kirurgiaan soveltuavia metalleja/metalliyhdisteitä saa käyttää. **COPAL** spacem on valmis käytettäväksi spacerien valmistamiseen. Valmistettaessa väliaikaisia spaceriteitä on kahta komponenttia, polymerieijauhetta ja monomeerineistä sekoitettaessa ehdottomasti varmistettava, että näiden kahden komponentin sekoitussuhde ei muuto (lue 2. luvun ohjeet jäljempänä kohdassa "Annostelu"). Jos

COPAL® spacem jauheeseen sekoitetaan lääkärin määräyk-
sestä muita kiinteitä aineita, väliaikainen spacer ei saa
välttää 4 grammaksi kokoainapainoa potilaan todellinen
tilanne huomioon ottaen. Jos tästä ohjetta ei noudatasta, saat-
tavat **COPAL® spacem** -aineen valmistettavista väliaikaisista
spacerien fysikaaliset ja mekaaniset ominaisuuudet heiketä
merkittävästi. Jotkuun **COPAL® spacem** -aineesta koostu-
muksesta saattaa polymeerimatriisista lisäksi vapautua
enemmän vesiliukoisia aineita kuin perinteisistä luusemen-
teistä valmistettuihin spaceriin eli mistöissä.

Käyttö potilailla

Verenpainetta, pulssia ja hengitystä on tarkkailtava huolellisesti **COPAL® spacer** -aineesta valmisteltu väliaikaisen spacerin aikana ja jälkeen. Kaikkiin näissä vitalitoiminoissa tapahtuviin merkittäviin muutoksiin on väliittömästi reagoitava tarvittavilla toimenpiteillä. Käytettävässä **COPAL® spacer** -aineesta valmistettuja väliaikaisia spaceereita on valmisteltu luu huuhdeltava ja kuivattava huolellisesti juuri ennen spacerin implantointia. Kun **COPAL® spacer** -aineesta valmistettu spacer kovettuu, kehittyy lämpöä ja lämpötila saatetaan ylittää kudoksen sietykkyn. Siksi **COPAL® spacer** -aineesta valmisteltut väliaikaiset spacerit tulisi implantoida luuhun vasta, kun ne ovat täysin kovettuneet ja jäähtyneet huoneenlämpöisiksi. Koska lapsista ja nuorista ei ole kliinistä kokemusta, **COPAL® spacer** -aineen käytöllä heillä ei suositella.

Yhteensopimattomuudet

Tuotteeseen sisältyvä monomeerikomponentti lisäksi ei itsekovettuvan **COPAL® spacem**-aineeseen saa sekoittaa muita nestemäisiä aineita. Siihen ei saa sekoittaa myöskaän muita aineita, jotka voisivat estää itsekovettuvan polymeerin kovettumisen.

Annostelus

Kun polymeerijuha sekoitetaan monomeeristeeseen, muodostuu nopeasti kovettuva polymeerimassa. Väliaikainen spacer voidaan muotoilla joko käsin tai asettamalla polymeerimassa sopivana muotin (muovi- tai metallimuotti). **COPAL® spacem** on väritään vihreä, jotta siitä valmistettu väliaikainen spacer näkyisi hyvin leikkaussillosuhteissa.

Yksi annos valmistetaan sekoittamalla polymeerijuhe-pussin koko sisältö ampulliin koko monomeerinesteen määrään, myös silloin, kun kaikkein muodostuvaa massaa ei tarvita väliaikaisen spacerin valmistamiseen. Polymeerijuheen ja monomeerineen sekoitussuhdetta ei saa muuttua sekoittamisen yhteydessä. Muodostuvan polymeerimassan määriä riippuu valmistettavan väliaikaisen spacerin koosta ja volyymistä.

Vähintään yksi lisäännös COPAL® spacem -ainetta pitäisi olla käytettävissä aloitteestaessa väliaikaisen spacerin valmistusta, jotta koko spacer saadaan valmistetuksi yhdestä massasta. Vastaavasti käytettävissä on oltava yksi tai useampi lisäsekoituslaite. Jos pitää sekoittaa suurempia määriä COPAL® spacem -ainetta (esimerkiksi 5 pakkausta yhtä lonkaspaceria varten), voi olla tarpeen sekoittaa polymeeri useammassa sekoituserässä. Tällaisessa tapauksessa on varmistettava, että uusi massa valmistetaan aina ennen edellisen massan kovettumisen alkamista.

Valmistus

Ennakkovalmistelu

On suositeltavaa antaa komponenttien jäähytä vähintään 24 tuntia 4-7°C:ssa. Komponentti tulee ottaa jääkaapista ja asettaa sekoituslaiteeseen vasta juuri ennen sekoituksen alkamista. Jäähytystä pidetään muotolu- ja kovettumisaikaa, koska COPAL® spacem -aineen alkuvirkosisetti on hieman alhaisempi verrattuna jäähytämättömään polymerimassaan.

Ennen ei-steriliin alumiinipussin (katso edellä) avaamista ravista tai koupatia sisälötilas, niin, ettei se vahingoitu pussia vaatessa. Polyyteenisen paperipussin ja ampullin saa avata vain steriliissä ympäristössä. Sterilit komponentit (esimpi PE-paperipussi ja lasiampulli) viedään steriliille alueelle avaamattomina.

Avaaminen steriilissä ympäristössä



Pussin yläosan avauslápät auttavat PE-kalvon irrottamisessa paperista. Jotta saat mahdollisimman hyvän otteen avauslápistä, paperin/PE-kalvopuolen tulee olla pekalun, etusormen ja keskipormen välissä.

Käytä koko peukalon pintaa PE-kalvoja paperipuoleen tarttumiseen ja irrota jokainen alue tasaisesti.

Ulompi PE-paperipussi avataan steriliisissä ympäristössä käytäppäkaissa niin, että sisempi PE-paperipussi säilyy pakkauskseen otettaessa steriliinä. Myös läpäipaonapakkauksia avataan steriliisissä ympäristössä käytäppäkaissa niin, että lasiampulli säilyy pakkauksesta otettaessa steriliinä. Ennen sisemmän PE-paperipussin avaamista sisältö ravistetaan tai kopautetaan alas niin, että yhtäan juhettua ei varmastи me luukkaua omissa suutina leikkaatessa. Älä avaa ampullia

sekoitusjärjestelmän yläpuolella välttääksesi lasipalasten joutumista sementin sekaan. Lasiampullin avaamisen helpottamiseksi se kaulassa on katkaisukohta ja päälysputki. Tartu katkaisuputkeen ampullin pään sijasta ja murra ampullin pää. Katkistu ampullin pää jää putken sisään.

Komponenttien sekoittaminen

COPAL® spacem -luusementin sekoittamiseen voidaan käyttää kaikkin Heraeus Medical -sekoitusjärjestelmästä. Jos käyttäjä haluaa käyttää **COPAL® spacem** -luusementtiä muiden sekoitusjärjestelmien kanssa, hänellä kehottetaan varmistaamaan niiden yhteensopivuus ennen ensimmäistä käyttökettaa.

Sekoittaminen tapahtuu steriliisillä ympäristössä. Sekoitus-aika on 30 sekuntia, ellei toisin mainita. Pussin koko sisältöön on aina sekoitettava ampullin koko sisältöön. Komponentit voidaan sekoittaa tyhjiösekoituslaitteessa tai käsin.

COPAL® spacemin sekoitusaike, odotusaika, työstöaika ja kuivumisaika on merkitty käytööhen lopussa oleviin kaavioihin. On huomattava, että annetut ajat ovat vain yleisiä, sillä muotoilu- ja sekoitusaike riippuvat lämpötilasta ja kosteudesta. Aikoihin vaikuttaa myös väliittömän ympäristön, kuten polymerierauheen, sekoituslaitteen, pöydän ja käsiä lämpötila. Korkeammat lämpötilat lyhentävät muotoilu- ja kuivumisaikaa.

Valmistaminen tyhjiösekoituslaitteen avulla: Jotta väliaikaisessa spacerissä olisi vähemmän ilmakuplia ja sen mekaaninen lujuus optimaalinen, polymerimassaa liikutellaan tyhjiössä. Menetelmä varten tarvitaan ilmatiivi suljettu sekoitetaan, joka kehittää nopeasti riittävän tyhjiön sekoitusastiassa (noin 200 millibaarin absoluuttisen paineen). Tämän sekoitustekniikan tarkat ohjeet löytyvät käytettävän sekoituslaitteen käyttöoppaasta. Sekoitusvaiheen (30 sekuntia) aikana muodostuu homogeeninen, tahnamainen vihreä massa, joka on sekoituksen jälkeen valmis käytettäväksi väliaikaisen spacerin muotoiluun joko käsin. Sopivan muotin avulla.

Valmistaminen käsin sekoittamalla: Monomeerineste kaadaataan ensin sekoitusastiin ja polymeriaine heti sen jälkeen. Sekoitusvaiheen (30 sekuntia) aikana komponentit sekoitetaan keskenään säännöllisesti, tasaisin liikkein. Sekoitusvaiheen (30 sekuntia) aikana muodostuu homogeeninen, tahnamainen vihreä massa, joka on odotusvaiheen jälkeen valmis käytettäväksi väliaikaisen spacerin muotoiluun jokin. Jos väliaikaisen spacerin voi muotoilla sopivan muotin avulla, odotusvaihe ei ole tarpeen.

Polymerin käyttö

Jotta väliaikainen spacer saataisiin valmistetuksi

COPAL® spacem -aineesta, massa on muotoiltava joko käsin tai sopivan muotin avulla muotoiluvaiheen aikana. Muotoiluvaiheen päätyttyä massa koettuu, ja jäähdytystä huoneilämpöiseksi se on valmis asetettavaksi preparoituna luukaviteettiin.

Jotta väliaikaisesta spaceristä tulisi mekaanisesti mahdollisimman luja, metallivahvikkeiden käytöö suosittelaan. On muistettava, että vain bioyhteensovivia, kirurgiaan soveltuavia metalluja/metalliseoksia saa käyttää. Polymerimassa muotoillaan metallivahvikkeen ympärille muotoiluvaiheen aikana. Tämä vordaan tehdä joko käsin tai asettamalla massa sopivaan metallivahvikkeen sisältävään muottiin. Muotia käytetessä metallivahvike on asetettava siten, että massaa tulee joka puolelle vahvikkeen ympäriille. Massa koettuu muotoiluvaiheen lopputta muodostaa metallivahvisteisen spacerin.

Säilytys

Ei saa varastoida tai säilyttää yli 25 °C:ssa.

Kestoaikea/steriliiliys

Itsekovettuvan polymerin säilytyssaike on merkityt päälys-pakkaukseen, alumiiniipuissiin ja sisäpuissiin.

COPAL® spacem-ainetta ei saa käyttää pakkaukseen merkityn päävämäärään jälkeen. Yksittäisten komponenttien kestoajat saattavat poiketa pakkauksessa mainitusta kestoajoista. Jo kertaalleen avatun tai vahingoittuneen alumiiniipuksen tai ampulipakkauksen sisältö ei saa steriloida eikä käytää uudelleen.

Hävittäminen

Luusementin yksittäiset osat, kovettunut luusementti ja (puhdistamaton) pakkausmateriaali on hävitettävä paikallisista viranomaismääräysten mukaisesti. Polymeriosa on hävitettävää valtuutetussa jäteenkäsitteelytölkissä. Nesteosa on haittadettava hyvin tuuletetun kuvun alla tai imetytettävä reagoimattomaan materiaaliin ja siirrettävä sopiaava säiliöön hävittämistä varten.

COPAL® spacem

Propriétés

COPAL® spacem est une résine à prise rapide de type ciment à base de polyacrylate de méthyle, polyméthacrylate de méthyle sans ajout d'antibiotiques.

COPAL® spacem contient du carbonate de calcium comme produit de contraste radiologique. Pour augmenter la visibilité des espaces (spacer) provisoires fabriqués en **COPAL® spacem** dans le champ opératoire, le colorant chlorophylle (E141) a été ajouté.

COPAL® spacem est préparé juste avant utilisation, en mélangeant un composant poudre polymère et un composant monomère liquide. Il en résulte une pâte plastique qui durcit en l'espace de seulement quelques minutes.

Composition

Une boîte de **COPAL® spacem** contient deux sachets de poudre (poudre polymère) et deux ampoules en verre brun (liquide monomère).

Composants de la poudre polymère

Polyacrylate de méthyle, polyméthacrylate de méthyle, carbonate de calcium, peroxyde de benzoyle, colorant E141.

Composants du liquide monomère

Méthacrylate de méthyle, N,N-diméthyle-p-toluidine, hydroquinone, colorant E141.

La poudre de ciment est conditionnée dans un triple emballage. Le sachet de protection en aluminium extérieur, non stérile, contient un sachet en papier polyéthylène (pelable), stérile à l'intérieur uniquement. À l'intérieur de celui-ci, un autre sachet en papier polyéthylène stérile contient la poudre de ciment.

L'ampoule en verre brun contenant le liquide monomère stérilisé par filtration est également emballée de manière stérile dans un blister individuel stérilisé à l'oxyde d'éthylène.

Indication

COPAL® spacem est indiqué pour la fabrication extracorporelle d'espaces (spacer) provisoires non articulés et articulés, lors de réinterventions en deux temps, ayant l'objectif suivant :

- gestion d'un espace mort,
- stabilisation d'une situation de résection,
- possibilité de mobilisation.

Contre-indication

COPAL® spacem ne doit pas être utilisé sur le patient

- pour l'ancre permanent et stable d'endoprothèses articulaires totales ou partielles dans l'os,
- en cas d'hypersensibilité supposée ou avérée à un ou plusieurs des composants de la résine.
- en période de grossesse et d'allaitement.

Population cible

On possède peu de données sur l'utilisation de **COPAL® spacem** chez les enfants et les adolescents, une telle utilisation n'est donc pas recommandée.

En l'absence d'autre option, par exemple en cas de traumatisme chirurgical actuel, c'est au chirurgien traitant de décider d'utiliser **COPAL® spacem**.

Groupe cible d'utilisateurs

Professionnels de santé en milieu clinique.

Effets secondaires

L'utilisation de résines autodurcissantes (par exemple ciments osseux en polyacrylate de méthyle, polyméthacrylate de méthyle) directement dans l'organisme ne provoque que rarement une chute passagère de la tension artérielle après la préparation du site de l'implant ou après l'implantation de l'espacer (spacer) provisoire. Dans des cas isolés, des complications graves peuvent se produire, accompagnées, le cas échéant, d'un arrêt cardiaque ou même d'un choc anaphylactique et d'une mort subite. Cet effet secondaire est également possible avec **COPAL® spacem**, mais cependant très peu vraisemblable en raison de la fabrication extracorporelle des espaces (spacer) provisoires. Afin d'éviter les complications pulmonaires et cardiovasculaires, comme l'embolie pulmonaire et l'arrêt cardiaque, on recommande de rincer soigneusement le site de l'implant avant l'insertion de l'espacer (spacer) provisoire, au moyen d'une solution isotonie (utilisation du lavage pulsé). En cas d'événements pulmonaires ou cardiovasculaires, la surveillance et, le cas échéant, l'augmentation du volume sanguin s'imposent. En cas d'insuffisance respiratoire aiguë, des mesures anesthésiologiques doivent être prises.

On a pu observer, lors de l'utilisation de résines autodurcissantes à base de polyméthacrylate de méthyle (de ciments à base de polyméthacrylate de méthyle), les effets indésirables supplémentaires suivants : thrombophlébites, hémorragies. D'autres effets secondaires observés sont : infarctus du myocarde, brèves perturbations du rythme cardiaque, accident cérébrovasculaire. De plus, on ne peut pas exclure les complications pouvant être entraînées par toute intervention chirurgicale.

Les effets liés à des espaces suivants ont été observés : migration ou dislocation de l'espacer, fracture de l'espacer, fracture osseuse.

Mesures de précaution

Application par le personnel de bloc opératoire

Avant d'utiliser **COPAL® spacem**, l'utilisateur doit s'être dûment familiarisé avec ses propriétés, sa manipulation et son application. On recommande à l'utilisateur de s'exercer, avant la première utilisation, à tout le processus de mélange et de manipulation de **COPAL® spacem**. Des connaissances précises sont également nécessaires lorsque l'on utilise les systèmes de mélange et les seringues pour la manipulation de la résine autodurcissante.

Le monomère liquide est fortement volatile et inflammable. Des cas d'ignition des vapeurs du monomère causée par l'utilisation de dispositifs d'électrocautérisation dans des

champs opératoires proches du ciment osseux fraîchement implanté ont été rapportés. Le monomère est également un solvant de lipides puissant et ne doit pas entrer en contact direct avec le corps. Toute manipulation du monomère ou de la résine autodurcissante **COPAL® spacem** déjà préparée requiert le port de gants assurant une protection nécessaire contre la pénétration du monomère méthacrylate de méthyle dans la peau. Les gants en PVP (triple épaisseur : polyéthylène, éthylène-alcool vinyleux-copolymère, polyéthylène) et les gants en Viton® / butyle ont prouvé qu'ils garantissaient une bonne protection pendant un temps assez long. On recommande (par mesure de sécurité) d'enfiler deux paires de gants l'une sur l'autre, par exemple des gants chirurgicaux en polyéthylène portés par-dessus des gants chirurgicaux standard en latex. L'utilisation de gants en latex ou en polystyrène-butadiène seuls est insuffisante. Veuillez vous renseigner auprès de votre fournisseur pour savoir quels gants sont adaptés à un tel usage.

Les vapeurs de monomère peuvent irriter les voies respiratoires et les yeux et, le cas échéant, endommager le foie. On a rapporté des irritations cutanées attribuables au contact avec le monomère. Les fabricants de lentilles de contact souples recommandent d'ôter ces lentilles en présence de vapeurs nocives ou irritantes. Comme les lentilles de contact souples sont perméables aux liquides et aux gaz, elles ne doivent pas être portées en salle d'opération lorsque du méthacrylate de méthyle est utilisé.

Stabilité mécanique

Les espaces (spacer) provisoires à fabriquer doivent être planifiés, du point de vue de leur taille et de leur forme, de manière à ce que l'on puisse compter sur une solidité suffisante de ceux-ci. Il est important d'éviter les parties trop fines, les encoches, les coins et les arêtes coupantes sur les espaces (spacer). Il est recommandé d'intégrer des renforts métalliques aux espaces (spacer). Ce faisant, il convient d'observer un dimensionnement suffisant du renfort métallique. Il faut veiller, lors de l'utilisation de renforts métalliques, à ce que la surface du métal soit propre et dégraissée pour obtenir une adhérence optimale de la pâte de résine au renfort métallique. Il faut de plus veiller à n'employer que des métaux / alliages de métaux biocompatibles couramment utilisés en chirurgie.

COPAL® spacem est prêt à l'emploi pour la fabrication d'espaces (spacer). Au moment de la fabrication de l'espace provisoire, il est absolument nécessaire de veiller, en mélangeant les deux composants poudre polymère et liquide monomère, à ne pas modifier les proportions de mélange de ces deux composants (voir les instructions qui suivent, section « Dosage »). Si, sur avis médical, des substances solides doivent être ajoutées à la poudre **COPAL® spacem**, il ne faut pas dépasser une quantité de 4 g pour l'ensemble de l'espace (spacer) provisoire, en tenant compte de la situation spécifique du patient. En cas de non-respect de cette règle, les propriétés physiques et mécaniques des espaces (spacer) provisoires fabriqués en **COPAL® spacem** peuvent être considérablement altérées. En raison de la composition chimique de **COPAL® spacem**, il faut en plus compter, en comparaison avec des espaces fabriqués en ciments osseux conventionnels, avec une augmentation de la libération dans l'organisme de substances solubles dans l'eau, émanant de la matrice polymère.

Utilisation sur le patient

La tension, le pouls et la respiration doivent être surveillés avec attention pendant et après l'insertion d'espaces (spacer) provisoires fabriqués en **COPAL® spacem**. Il faut remédier à chaque modification significative de ces signes vitaux en prenant immédiatement les mesures qui s'imposent. En cas d'utilisation d'espaces (spacer) provisoires fabriqués en **COPAL® spacem**, l'os préparé doit être nettoyé et aspiré méticuleusement, juste avant l'insertion des espaces (spacer). Le durcissement des espaces (spacer) fabriqués en **COPAL® spacem** est exothermique, c'est-à-dire que cela dégage de la chaleur, dont la température peut être supérieure au seuil de tolérance des tissus. C'est pourquoi les espaces (spacer) provisoires fabriqués en **COPAL® spacem** ne doivent être implantés dans l'os qu'après durcissement complet et retour à une température proche de la température ambiante. En l'absence d'expériences cliniques sur les enfants et les adolescents, l'emploi de **COPAL® spacem** n'est pas recommandé chez ces patients.

Incompatibilités

À l'exception du composant monomère joint, aucune solution liquide ne doit être ajoutée à la résine autodurcissante **COPAL® spacem**. De même, aucune matière susceptible d'entraver le durcissement de la résine autodurcissante ne doit être ajoutée.

Dosage

Après le mélange de la poudre polymère avec le liquide monomère, on obtient directement une pâte de résine à prise rapide. L'espace (spacer) provisoire souhaité peut être fabriqué soit par modelage manuel soit en coulant la pâte de résine dans des formes appropriées (par exemple des formes en plastique ou en métal). La couleur verte de **COPAL® spacem** permet de bien voir les espaces (spacer) provisoires fabriqués en cette matière dans le champ opéra-

Pour préparer une dose, mélanger la totalité du contenu d'un sachet de poudre polymère avec la totalité du liquide monomère contenu dans une ampoule, même si la totalité de la quantité de pâte n'est pas nécessaire pour la fabrication de l'espace provisoire. Les proportions du mélange entre poudre polymère et liquide monomère ne doivent pas être modifiées lors du mélange des deux composants. La quantité utile de pâte de résine ainsi formée dépend de la taille et du volume de l'espace (spacer) provisoire à fabriquer.

Avant de débuter la fabrication des espaces (spacer) provisoires, garder à disposition une dose supplémentaire de **COPAL® spacem**, afin de pouvoir fabriquer tout l'espace (spacer) provisoire à l'aide d'une même pâte de résine. De même, un ou plusieurs systèmes de mélange doivent être placés à disposition, en cas de besoin.

Dans le cas où des quantités importantes de **COPAL® spacem** doivent être mélangées (par exemple 5 boîtes pour un espace de hanche), il peut être nécessaire de procéder en plusieurs fois, en respectant la quantité maximum indiquée dans le système de mélange utilisé. Dans ce cas, veiller à préparer le deuxième mélange avant que le premier mélange n'entre en phase de durcissement.

Élaboration

Préparation

Il est recommandé de placer les composants au frais au moins pendant 24 heures, à une température comprise entre 4 et 7 °C. Les composants ne doivent être sortis du réfrigérateur et placés dans le récipient de mélange que juste avant de procéder au mélange. Ce prérefroidissement permet d'allonger les temps de modelage et de durcissement, car cela réduit la viscosité initiale de **COPAL® spacem**.

Avant d'ouvrir l'enveloppe protectrice en aluminium non stérile (voir ci-dessus), faire descendre le sachet contenu à l'intérieur en le secouant ou en le tapotant, afin d'éviter que ce sachet soit endommagé à l'ouverture. Le sachet de papier polyéthylène et l'ampoule ne doivent être ouverts que dans des conditions garantissant la stérilité. À cette fin, les composants stériles (sachet de papier PE et ampoule en verre) seront donnés de manière stérile par l'assistant au chirurgien.

Ouverture garantissant la stérilité



Les languettes d'ouverture du sachet vous aident à détacher le film PE du papier. Pour bien saisir les languettes d'ouverture, saisissez chaque côté papier/film PE avec le pouce, l'index et le majeur. Utilisez toute la surface du pouce pour saisir les côtés film PE et papier et les séparer de manière uniforme.

Le sachet extérieur de papier PE est ouvert dans des conditions assurant la stérilité et à l'endroit prévu, de manière à pouvoir extraire le sachet de papier PE intérieur de façon stérile. Le blister est également ouvert dans des conditions assurant la stérilité et à l'endroit prévu, de manière à pouvoir sortir l'ampoule en verre de façon stérile. Avant l'ouverture du sachet intérieur de papier PE, faire descendre le contenu en secouant ou en tapotant le sachet, pour s'assurer de ne pas perdre de poudre lorsque le bord supérieur sera coupé. Ne pas briser l'ampoule au-dessus du système de mélange, afin de ne pas introduire des débris de verre dans le ciment. Pour faciliter l'ouverture de l'ampoule en verre, celle-ci est dotée d'une ligne de rupture au niveau du col et d'un capuchon de rupture (petit tube) fixé par-dessus. Au lieu de saisir la tête de l'ampoule, saisir le capuchon de rupture et le casser en même temps que la tête de l'ampoule. La tête cassée de l'ampoule demeure dans le capuchon.

Mélange des composants

Tous les systèmes de mélange Heraeus Medical conviennent pour le mélange de **COPAL® spacem**. Si l'utilisateur veut utiliser **COPAL® spacem** en association à d'autres systèmes de mélange, il doit contrôler leur convenance avant la première utilisation.

Le mélange doit être effectué dans des conditions stériles. En l'absence d'autres recommandations, le temps de mélange est de 30 secondes. Il faut toujours mélanger la totalité du contenu d'un sachet avec la totalité du contenu d'une ampoule. Le mélange des composants peut être effectué manuellement ou à l'aide d'un système de mélange sous vide. Les temps de mélange, de modelage et de durcissement de **COPAL® spacem** sont indiqués dans les

graphiques figurant à la fin du mode d'emploi. Il faut à ce sujet tenir compte du fait que les indications de temps doivent être considérées comme de simples points de repère, car les temps de modelage et de durcissement peuvent varier en fonction de la température, du mélange et de l'humidité. La température de l'environnement immédiat, par exemple la température de la poudre polymère, du système de mélange, de la table ou des mains, a également un impact. Plus élevées sont les températures, moins longs sont les temps de modelage et de durcissement.

Préparation avec un système de mélange sous vide: Pour obtenir un espaceur (spacer) provisoire ayant le moins de bulles d'air possible et présentant de ce fait une résistance mécanique optimale, la pâte de résine sera mélangée sous vide. Cela requiert l'utilisation d'un système de mélange étanche à l'air et la création rapide d'un vide suffisant dans le récipient de mélange (environ 200 mbars de pression absolue). Veuillez vous reporter à la notice d'utilisation du système de mélange employé pour les détails de la technique de mélange. Pendant la phase de mélange (30 secondes) se forme une masse pâteuse homogène verte qui après le mélange peut être modelée, directement à la main ou au moyen de formes adaptées, en un espaceur (spacer) provisoire.

Préparation par mélange manuel: On verse tout d'abord dans le récipient le composant liquide monomère et immédiatement après la poudre polymère. Pendant la phase de mélange (30 secondes), les deux composants sont mélangés en remuant d'un mouvement régulier. On obtient une masse pâteuse homogène verte qui, à la fin de la phase d'attente, peut être modelée à la main pour former un espaceur (spacer) provisoire. Si l'espaceur (spacer) provisoire est réalisé au moyen de formes adaptées, la phase d'attente n'est pas nécessaire.

Utilisation de la résine

Pour fabriquer un espaceur (spacer) provisoire au moyen de **COPAL® spacem**, la pâte de résine doit être modelée à la main ou placée dans des formes adaptées pendant la phase de modelage. Une fois la phase de modelage achevée, la pâte de résine durcit. Une fois refroidi à température ambiante, l'espaceur provisoire peut être introduit dans la cavité osseuse préparée.

Pour obtenir une résistance mécanique optimale des espaces (spacer) provisoires, on recommande l'utilisation de renforts métalliques. Il faut veiller à n'employer que des métaux / alliages de métaux biocompatibles autorisés pour la chirurgie. Dans ce cas, pendant la phase de modelage, la pâte de résine est modelée autour du renfort métallique. On peut réaliser ce modelage à la main ou introduire la résine dans une forme appropriée dans laquelle on aura préalablement déposé le renfort métallique. Si l'on emploie une forme, il faut positionner le renfort métallique de telle manière que la pâte de résine puisse entièrement entourer le renfort métallique. La pâte de résine durcit après achèvement de la phase de modelage et forme un espaceur (spacer) à renfort métallique.

Stockage

Ne pas stocker ou conserver à une température supérieure à 25 °C.

Durée de conservation / stérilité

La durée de conservation de la résine autodurcissante est indiquée sur la boîte, sur le sachet en aluminium et sur le sachet intérieur. Ne pas utiliser **COPAL® spacem** au-delà de la date indiquée sur la boîte. Pour des raisons de production, les durées de conservation des divers composants peuvent différer de la durée de conservation indiquée sur la boîte. Le contenu d'un sachet en aluminium et de l'emballage de l'ampoule ouvert ou endommagé ne peut en aucun cas être re-stérilisé; par conséquent il doit être éliminé.

Élimination

Les différents composants du ciment osseux, le ciment osseux durci de même que les matériaux d'emballage (souillés) doivent être éliminés en conformité avec les dispositions réglementaires locales. Éliminer le composant polymère auprès d'une installation agréée pour ce type de déchets. Le composant liquide doit être évaporé sous une hotte bien ventilée ou absorbé par un matériau inerte et transféré dans un conteneur approprié en vue de son élimination.

Tulajdonságok

A **COPAL® spacem** egy gyorsan keményedő cementszerű, poli-(metilakrilát, metilmetakrilát)-alapú műanyag, hozzáadott antibiotikum nélkül.

A **COPAL® spacem** röntgenkontraszt anyagként kalcium-karbonátot tartalmaz. A **COPAL® spacem** anyagból készített ideiglenes távtartók (spacerek) műtéti területen való jobb láthatósága érdekében az anyag klorofill (E141) pigmentet tartalmaz.

A **COPAL® spacem** közvetlenül a beavatkozás előtt, egy polimerpor-komponens és egy folyékony monomerkomponens összekeverésével készítendő el. Ennek során egy olyan plasztikus anyag keletkezik, amely néhány percen belül megköt.

Összetétel

Egy csomag **COPAL® spacem** két port tartalmazó tasakból (polímerpor) és két barna színű üvegampullából (monomer folyadék) áll.

A polímerpor összetétele

Poli-(metilakrilát, metilmetakrilát), kalcium-karbonát, benzil-peroxid, E141 színezék.

A monomer folyadék összetétele

Metilmetakrilát, N,N-dimetil-p-tolidin, hidrokinton, E141 színezék.

A cementpor héromszorosan csomagolt. A külső, alumínumból készült, nem steril védőtasak (lehámozható) polietilen-papír-tasakot tartalmaz, amely kívül nem steril és belül steril. Ebben található egy további, a cementport tartalmazó steril polietilenpapír-tasak.

A filtrációval sterilizált monomerfolyadékot tartalmazó borostyánsárga ampulla steril körülmenyek között került az etilén-oxiddal sterilizált külön buborékcsomagolásba.

Indikáció

A **COPAL® spacem** nem ízesülről és ízesülő ideiglenes távtartók (spacerek) extrakorporális kialakítására javallott kétlépéses restaurációk során az alábbi célikitüzések mellett:

- Holtíter-management
- A rezekciós állapot stabilizációja
- A mobilizáció lehetősége

Ellenjavallat

A **COPAL® spacem** nem használható a betegen:

- teljes vagy részleges csuklóprotezisek csontban történő végleges, stabil horgonyzására
- a műanyag összetevői ellen gyanítottan vagy igazoltan fennálló túlerzékenység esetén
- terhesség és szoptatás során

Cépopuláció

Gyermekek és serdülök esetében kevés bizonyíték áll rendelkezésre, ezért a **COPAL® spacem** használata nem ajánlott. A más lehetőség nem áll rendelkezésre (pl. meglévő műtéti

trauma esetén), a **COPAL® spacem** használatáról a kezelést végző sebész dönt.

Felhasználói célcsoport

Klinikai területen működő egészségügyi szakemberek.

Mellékhatások

Az önkeményedő műanyagoknak (pl. poli(metil-akrilát, metil-metakrilát) csontcementek) közvetlenül a szervezetben történő használata során ritkán átmeneti vérnyomásesés következik be az implantátumagy kialakítása, ill. közvetlenül az ideiglenes távtartó (spacer) beültetése után. Egyes esetekben súlyos komplikációk léphetnek fel, amelyek szívmegállással járó anafilaxiás sokkot és hirtelen halált okozhatnak. Ez mellékhatás a **COPAL® spacem** esetében is lehetséges, bár az ideiglenes távtartó (spacer) extrakorporális kialakítása miatt az esélye csekély. A pulmokardiovaszkuláris szövődmények elkerülése érdekében (mint például a tüdőembolia és a szívleállás) javasolt az ideiglenes távtartó (spacer) behelyezése előtt a beültetési terület alapos áltóbílítésre izotóniás oldattal (pulzus lavage alkalmazás). Pulmonális, illetve kardiovaszkuláris események esetén folymatosan figyelnél, és lehetőség szerint növelni kell a vérterfogatot. Akut légszűréi elégleteles esetén aneszteziológiai intézkedéseket kell tenni.

Az önkeményedő poli(metil-metakrilát) műanyagok (poli(metil-metakrilát) csontcementek) esetében a következő további nemkívánatos hatásokat figyelték meg: tromboflebitis, vérzés. Egyéb megfigyelt mellékhatások: szívzomoinfarktus, rövid ideig tartó szívritmuszavarok, cerebrovaskuláris esemény. Ezenkívül olyan szövődmények is felléphetnek, amelyek bármely sebészeti beavatkozás során előfordulhatnak.

A következő, távtartóval kapcsolatos hatásokat figyelték meg: a távtartó elvándorlása vagy elmozdulása, a távtartó töreése, csontröres.

Óvintézkedések

A műtéti személyzet által végzett alkalmazás

A **COPAL® spacem** használata előtt az anyag használójának alaposan meg kell ismernie az anyag tulajdonságait, kezelését, és magát az alkalmazást. A **COPAL® spacem** első alkalmazása előtt javasolt a keverés és kezelés teljes folyamat gyakorolni. Szükségesek a pontos ismertetők akkor is, ha keverőrendszeret és feckeskendőt használ az önkeményedő műanyagok fel dolgozása során.

A monomerfolyadék erősen illékony és gyűlékony. Korábban már beszámoltak arról, hogy a monomerfolyadék meggyulladtak, amikor elektrokuterizációs eszközöt alkalmaztak a rövid idővel korábban bejuttatott csontcement közelében lévő műtéti területen. A monomer erős zsírolódó hatású, ezért nem kerülhet közvetlen érintkezésbe a testtel. A monomer vagy az előkészített, önkeményedő **COPAL® spacem** műanyag alkalmazása során a metilmetakrilát monomernek a bőrre történő bejutását hatékonyan megállítani kell viselni*. A PVP (három rétegből álló: polietylén, etilén-vinilalkohol-kopolímer és poliétilén) és a Viton®/butil-gumikesztyűk hosszú tapasztalati idő alapján jó védelmet biztosít-

tanak. Javasolt (a biztonság kedvéért), két pár, egymás fölé húzott gumikesztyű használata – pl. egy pár normál latex sebészeti kesztyűre húzott egy pár polietilen-kesztyű. A latex-vagy polisztirolobutadién-kesztyű használata egymágában nem elegendő. Kérjük, érdeklődjön beszélítőjánál, mely gumikesztyű alkalmásak ilyen alkalmazásra.

A monomer gózeit ingerelhetik a légitutat és a szemet, és lehetséges, hogy a májat is károsítják. Leírtak a monomerre visszavezethető bőrirritációkat. A lágy kontaktlencsék gyártói javasolják, hogy az ilyen lencséket káros vagy irritáló gózok megjelenésekor vegyék ki. Mivel a lágy kontaktlencsék áteresztik a folyadékot és gázokat, nem szabad azokat a műtőben viselni metilmekatrilát alkalmazása során.

Mechanikai stabilitás

A kialakítandó ideiglenes távtartó (spacer) méretét és alakját úgy kell meghatározni, hogy a távtartó (spacer) kielégítő stabilitását biztosítva legyen. Ennek értelmében fontos, hogy a távtartó (spacer) elhelyezése során elkerülje a vékony részeket, bevágásokat, éles sarkokat és éleket. Javasolt fém erősítések beépítési a távtartóba (spacer). Ennek során javasolt a fém erősítések megfelelő méretének biztosítása. Figyelembe kell venni, hogy a fém erősítések használata során, a műanyagnak a fémre történő optimális kötődése és ezáltal az optimális erősítés érdekében a fém felületnek tisztának és zsírmentesnek kell lennie. Ezen kívül arra is figyelemmel kell lenni, hogy csak biokompatibilis, a sebészben használatos fémek/fémvözetek kerüljenek alkalmazásra. A **COPAL® spacerem** használatara kész a távtartó (spacer) kialakításához. Az ideiglenes távtartók kialakításához a polimerpor és a monomer folyadék összekeverése során feltétlenül ügyelni kell arra, hogy a két nevezet komponens keverési aránya ne változzon meg (lásd az „Adagolás” rész második bekezdésében található információt). Ha a **COPAL® spacerem** porba orvosi utasításra tövábbi szilárd anyagot kevernek, a beteg konkrét szituációját is figyelembe véve a hozzákevert anyag mennyisége nem haladhatja meg a max. 4 g értéket a teljes ideiglenes távtartóra (spacer) vonatkoztatva. Ennek figyelmen kívül hagyása jelentősen befolyásolhatja a **COPAL® spacerem** anyagból készült ideiglenes távtartó (spacer) tulajdonságait. A **COPAL® spacerem** kémiai összetétele miatt ezen kívül a szerzőzetben a hagyományos csontcementekből készült távtartóhoz képest a polimermátrixból fokozott mértékű vízoldékony anyag felhasználással kell számolni.

Alkalmazás a betegeknél

A **COPAL® spacerem** anyagból készült ideiglenes távtartó (spacer) behelyezése során és közvetlenül azután szorosan monitorozni kell a vérnyomást, a pulzust és a légzést. Ezeknek az életjeleknek bármely jelentős változását azonnal a megfelelő intézkedésekkel vissza kell fordítani. A **COPAL® spacerem** anyagból készült ideiglenes távtartó (spacer) alkalmazása során az előkészítés csontot röviddel a távtartó (spacer) behelyezése előtt gondosan meg kell tisztítani és aspirálni kell. A **COPAL® spacerem** anyagból készült távtartó (spacer) kikeményedése során hő képződik, mely a szövet érzékenységi kúszóból meghaladó hőmérsékletet eredményezhet. Ezért a **COPAL® spacerem** anyagból készült ideiglenes távtartó (spacer) csak a teljes kikeményedés és

szobahőmérsékletre történő lehűlés után implantálható a csontba. Mivel gyermekek és fiatalok esetében nem áll rendelkezésre klinikai tapasztalat, a **COPAL® spacerem** alkalmazása nem javasolt ezen korosztályok kezelésére.

Inkompatibilitások

A mellékelt monomer komponensek kívül semmilyen egyéb folyékony oldat nem keverhető az önkeményedő **COPAL® spacerem** műanyaghoz. Olyan anyagok sem keverhetők hozzá, melyek késleltetik az önkeményedő műanyag megkötését.

Adagolás

A polimerpornak a monomer folyadékkel történő összekeverése egy gyorsan keményedő műanyagmasszázt eredményez. A kívánt ideiglenes távtartó (spacer) a plasztikus műanyagmassza kízi kialakításával vagy alkalmás forma (pl. műanyag- vagy fémformák) segítségével történő megformálásával készíthető el. A **COPAL® spacerem** zöld színű, hogy a belőle készült ideiglenes távtartó (spacer) könnyen felismerhető legyen a műtéti területen.

Egy adaghoz egy polimerpor-tasak teljes tartalmát egy ampulla teljes monomer folyadék tartalmával össze kell keverni akkor is, ha nem lesz szükség az így kialakított műanyagmassza teljes mennyiségre az ideiglenes távtartóhoz. A polimerpor és a monomer folyadék keverési arányát nem szabad megváltoztatni. A létrehozott műanyag massza használáンド mennyisége a kialakítandó távtartók (spacerek) méretétől és térfogatától függ.

Az ideiglenes távtartó (spacer) kialakításának megkezdése előtt legalább egy tartalék adag **COPAL® spacerem** kell, hogy rendelkezésre álljon, hogy a teljes távtartó (spacer) egyetlen műanyagmasszárból kialakítható legyen. Ennek megfelelően szükséges egy vagy több további keverőrendszernek is rendelkezésre kell állnia. Ha nagyobb mennyiséggű **COPAL® spacerem** anyagot kell kikerni (pl. 5 csomagot csípj spacerrel), a használt keverő rendszer maximális megadott mennyiségei szerint az anyagokat több keverésre is szét lehet osztani. Ilyen esetben biztosítani kell, hogy az utólag elkészített műanyag massza az elsőként alkalmazott műanyag massza kötési fázisának megkezdése előtt elkezdhessen.

Elkészítés

Előkészítés

Javasolt a komponenseket legalább 24 órára 4–7 °C hőmérsékleten előhűteni. A komponensek kivétele a hűtő tartóból és betölthetők a keverőtartályba csak közvetlenül az összekeverés előtt történjen meg. Az előhűtés révén meghosszabbodnak a megmunkálási és kikeményedési idők, mivel a **COPAL® spacerem** kezdeti viszkozitása enyhén csökken a nem előhűtött műanyag masszához képest.

Felnyitás előtt a nem steril alumínium védőfárasak (lásd fent) tartalmát rázsállal vagy kopogtatással a tasak aljába kell juttatni, hogy a felnyitáskor ne sérüljön meg a tasak tartalma. A polietilen papírtasak és az ampulla csak steril körülmenyek között nyitható fel. Ehhez a steril komponenseket (a belső PE-papírtasakot és az üveg ampullát) steril helyre kell helyezni.

Steril körülmények között történő felfűjtés



A tasak tetején lévő nyitófűlek segítenek a PE fólia és a papír szétfelhasználásában. A fül minél nagyobb részének megfogásához a papírt, illetve a fóliát a hüvelykujj, a mutatóujj és a középső ujj közé kell szorítani.

Kérjük, a hüvelyujjai teljes felületét használja a papír, illetve a fólia megfogásához, és eltávolításukhoz mindenkor oldalt egyformán húzza.

A külső PE-papírasokat steril körülmények között, a jelölt ponton fel kell nyitni oly módon, hogy a belső PE-papírasok sterilen ki lehessen venni. A buboréksomagolást (bliszter) steril körülmények között, a jelölt ponton fel kell nyitni oly módon, hogy az üveg ampullát sterilen ki lehessen venni. Felfűjtés előtt a belső PE-papírasok tartalmát rázzással vagy kopogtatással a tasak aljába kell juttatni, hogy a felfűjtéskor soha legyen por a felső peremén. A cement üvegszálakkal való szennyeződésének elkerülése céljából ne a keverő eszköz felett nyissa fel az ampullát. Az üveg ampulla felfűjtésának megkönyítése érdekében az ampulla fej-nyak átmérőnél egy előre kialakított törési vonalnál egy az ampulla fejére helyezett kis törést segítő feltétel található. Az ampulla feje helyett a törést segítő feltételt kell megfogni, és vele kell letörni az ampulla fejet. A letört ampulla feje a feltétlen marad.

A komponensek összekeverése

A **COPAL® spacem** összekeverésére minden Heraeus Medical keverőrendszer alkalmás. Ha a felhasználó a **COPAL® spacem-t** más keverőrendszerrel kombinálva szeretné használni, javasolt az első ilyen felhasználás előtt ellenőriznie az erre való alkalmasságukat.

A keverés steril körülmények között történik. A keverési idő 30 másodperc, ha csak más nem szerepel a javaslatban. Mindig egy teljes tasak tartalmát és egy teljes ampulla tartalmát kell összekeverni. A komponensek összekeverése vákuumos keverőrendszerrel vagy készvel a végezhető. A **COPAL® spacem** keverési, várakozási, megmunkálási és kötési idejét a használt utasítás végén látható diagrammok tüntetik fel. Ennek során ügyelni kell arra, hogy a megadott időtartamok csak tájékoztató jellegűek, mivel a megmunkálási és kikeményedési idő függ a hőmérséklettől, a keveréstől és a nedvességtartalomtól, és ebben pl. a polimerpor, a keverőrendszer, az asztal és a kezek saját hőmérséklete is szerepet játszanak. A magasabb hőmérséklet lerövidíti a megmunkálási és kikeményedési időket.

Előkészítés vákuumos keverőrendszerben: Annak érdekében, hogy az ideiglenes távtartó (spacer) anyagában minimális mennyiségi légzárval maradjon, és így az optimális mechanikai stabilitás kialakítása érdekében a műanyag massza keverése vákuum alatt történik. Ehhez egy légmentesen lezárt keverőrendszer szükséges, valamint az, hogy gyorsan megfelelő mértékű vákuum legyen kialakítható a keverőtartályban (kb. 200 mbar abszolút nyomás). A keverési technikával kapcsolatos részletes információk az alkalmazott keverőrendszer használati útmutatójában találhatók. A keverési fázis (30 mp) alatt egy homogén, zöld színű, gyurmászerű massza alakul ki, melyből azután közvetlenül kész keverés után vagy alkalmás forma segítségével alakítják ki.

Elfőkészítés kézi keveréssel: Előszerző töltse a folyékony monomer komponenseket, majd rögtön utána a polimerpor komponenseket a tartóba. A keverési fázis (30 mp) alatt egyenletes keverő modulatikkal keverje össze a két komponenset. Ennek során egy homogén, zöld színű, gyurmászerű massza alakul ki, melyből a várakozási idő után készül ideiglenes távtartó (spacer) alakítható ki. Ha az ideiglenes távtartót (spacer) megfelelő forma segítségével alakítják ki, a várakozási idő elhagyható.

A műanyag alkalmazása

A **COPAL® spacem** anyagból készült távtartó (spacer) kialakításához a műanyagot a megmunkálási fázis alatt készít meg kell formálni vagy alkalmás formába kell önteni. A megmunkálási fázis végeztével a műanyag massza kikeményedik, és szabóhőmérsékletre történő lehűlés után az előkészítést csontkavításba helyezhető.

Az ideiglenes távtartó (spacer) optimális mechanikai stabilitásának elérése érdekében javasolt fém erősítők használata. Ennek során figyelemmel kell lenni arra, hogy csak biokompatibilis, a sebészben engedélyezett fémet/fémötövözetek kerüljenek alkalmazásra. A műanyag masszát a megmunkálási fázis során a fém erősítés körül kell formára alakítani. A fém erősítés körbeépítési történhet készell vagy alkalmás forma segítségével, mely a fém erősítést tartalmazza. Ha formát alkalmaz, a fém erősítések úgy kell benne elhelyezkednie, hogy a műanyag massza teljesen körülveesse a fém erősítést. A műanyag massza a megmunkálási fázis végén kikeményedik, a végeredmény egy fém betéttel erősített távtartó (spacer).

Tárolás

Max. 25 °C hőmérsékleten tárolandó, illetve raktározandó.

Eltarthatóság / sterilitás

Az önkeményedő műanyag eltarthatósága a kartoncsomagoláson, az alumínium tasakon és belső tasakon is fel van tüntetve. A kartoncsomagoláson feltüntetett lejárati dátum után a **COPAL® spacem** nem használható fel. Az egyes komponensek eltarthatóságai a gyártástól függően eltérhetnek a kartoncsomagoláson megadott lejárati időtől. A felnyitott vagy sérült alumínium tasakok és ampulla bliszterek tartalmát tilos újraterhelízni, ezért azokat el kell dobni.

Hulladékba helyezés

A csontcement összetevői, a kikeményedett csontcement, valamint a (meg nem tisztított) csomagolóanyag hulladékkel szembeni kezelését a helyi törvényi előírásoknak megfelelően kell végezni. A polimer összetevőit erre felhalmozott hulladékkezelőnek adja át. A folyékony összetevőt elszívófülkében kell eltárolni vagy inert anyaggal felítatni, és megfelelő tárolóba kell kidobni.

Proprietà

COPAL® spacem è una resina simile al cemento a rapido indurimento, a base di poli(metilacrilato, metilmetacrilato) senza aggiunta di antibiotici.

COPAL® spacem contiene carbonato di calcio come mezzo di contrasto radiopaco. Per una migliore visibilità in campo operatorio degli spaziatori temporanei (spacer) realizzati con **COPAL® spacem**, è stato aggiunto il colorante clorofilla (E141).

COPAL® spacem viene preparato immediatamente prima dell'uso miscelando una componente in polvere (polimero) e una componente liquida (monomero). In questo processo si ottiene un composto plastico che si indurisce nel giro di pochi minuti.

Composizione

Una confezione di **COPAL® spacem** contiene due buste con la polvere (polimero in polvere) e due fiale in vetro scuro (monomero liquido).

Ingredienti del polimero in polvere

Poli(metilacrilato, metilmetacrilato), carbonato di calcio, perossido di benzoile, colorante E141.

Ingredienti del monomero liquido

Metilmacrilato, N,N-dimetil-p-toluidina, idrochinone, colorante E141.

La polvere di cemento è contenuta in tre confezioni. La busta protettiva esterna, non sterile, in alluminio contiene una busta in carta-polietilene, non sterile all'esterno e sterile all'interno. Questo contiene, a sua volta, un'altra busta in carta-polietilene sterile contenente la polvere di cemento.

Anche la fiala in vetro marrone contenente il monomero liquido sterilizzato mediante filtrazione è stata confezionata in condizioni sterili all'interno di una confezione blister singola sterilizzata con ossido di etilene.

Indicazioni

COPAL® spacem è indicato per la realizzazione extracorporea di spaziatori (spacer) temporanei articolari e non articolari nell'ambito di procedure di revisione a due fasi con le seguenti indicazioni:

- riempimento di "spazi morti" (dead space management)
- stabilizzazione di casi di resezione
- possibilità di mobilitazione

Controindicazioni

COPAL® spacem non deve essere utilizzato sul paziente

- per l'ancoraggio permanente e stabile di protesi articolari totali o parziali nell'osso
- in caso di ipersensibilità presunta o accertata verso gli ingredienti della resina
- durante la gravidanza o l'allattamento

Gruppi di pazienti destinatari

Esistono poche evidenze riguardanti l'utilizzo nei bambini e negli adolescenti, pertanto si consiglia di utilizzare **COPAL® spacem** in questo gruppo di pazienti.

In mancanza di altre opzioni, ad esempio qualora sussistano traumi chirurgici, l'utilizzo di **COPAL® spacem** sarà a discrezione del chirurgo curante.

Gruppo di operatori destinatari

Professionisti sanitari presso strutture cliniche.

Effetti collaterali

In caso di utilizzo direttamente nell'organismo di resine autoindurenti (ad es. cemento ossei a base di poli(metilacrilato, metilmetacrilato)) si osserva raramente una temporanea diminuzione della pressione arteriosa in seguito alla preparazione del sito impiantare o subito dopo l'impianto degli spaziatori (spacer) temporanei. In alcuni casi possono insorgere gravi complicanze che, a loro volta, possono causare arresto cardiaco o addirittura shock anafilattico e decesso improvviso. Questi effetti collaterali sono possibili anche con **COPAL® spacem**, anche se poco probabili data la realizzazione extracorporea degli spaziatori (spacer) temporanei.

Per evitare complicanze polmonari e cardiovascolari, come embolia polmonare e arresto cardiaco, si raccomanda di irrigare accuratamente il sito impiantare con una soluzione isotonica (utilizzo del lavaggio pulsato) prima di applicare gli spaziatori (spacer). In caso di eventi polmonari o cardiovascolari è necessario monitorare ed eventualmente aumentare il volume ematico. In caso di insufficienza respiratoria acuta occorre adottare provvedimenti anestesiologici.

Durante l'utilizzo di resine autoindurenti a base di poli(metilmacrilato) (cementi ossei in poli(metilmacrilato)) sono stati osservati anche i seguenti eventi avversi: tromboflebitide, emorragia. Altri effetti collaterali osservati: infarto miocardico, aritmia cardiaca transitoria, eventi cerebrovascolari. Possono inoltre verificarsi tutte le complicanze comuni durante qualsiasi intervento chirurgico.

Sono stati osservati i seguenti effetti correlati agli spaziatori (spacer): migrazione o dislocazione dello spaziatore, frattura dello spaziatore, frattura ossea.

Misure precauzionali

Utilizzo da parte del personale di sala operatoria

Prima dell'uso l'operatore deve avere acquisito buona familiarità con le proprietà, la manipolazione e l'applicazione di **COPAL® spacem**. È opportuno che l'operatore si eserciti con l'intera procedura di miscelazione e manipolazione di **COPAL® spacem** prima del primo utilizzo. Sono inoltre necessarie conoscenze specifiche se si utilizzano sistemi di miscelazione e siringhe per lavorare la resina autoindurente. Il monomero liquido è altamente volatile e infiammabile.

Sono stati segnalati casi di accensione dei fumi di monomero dovuti all'utilizzo di dispositivi di elettrocauterizzazione in siti chirurgici in prossimità di cementi ossei appena impiantati. Il monomero è inoltre un potente solvente lipidico, quindi non deve venire a diretto contatto con il corpo.

Durante la manipolazione del monomero o della resina **COPAL® spacem** autoindurente già preparata occorre indossare guanti che garantiscono la necessaria protezione contro la penetrazione del monomero metilmacrilato nella pelle. Guanti in PVP (polietilene a tre strati, copolimero etilene vinil alcol, polietilene) e guanti in Viton®/Butile hanno dimostrato

un buon grado di protezione per un periodo di tempo prolungato. Si consiglia (per motivi di sicurezza) di indossare due paia di guanti uno sull'altro, ad es. un paio di guanti chirurgici in polietilene sopra un paio di guanti chirurgici standard in lattice a contatto con la pelle. Il solo utilizzo di guanti in lattice o in polistirene-butadiene è inadeguato. Informarsi presso il proprio fornitore sul tipo di guanti più adatti per questo tipo di applicazione.

I vapori di monomero possono irritare gli occhi e le vie respiratorie e, in alcuni casi, danneggiare il fegato. Sono stati riferiti casi di irritazione cutanea dovuta al contatto con il monomero. I produttori di lenti a contatto morbide consigliano di toglierle in presenza di vapori nocivi o irritanti. Data la loro permeabilità a liquidi e gas, le lenti a contatto morbide non devono essere indossate in sala operatoria quando si utilizza metilmacrilato.

Stabilità meccanica

Gli spaziatori (spacer) temporanei devono essere progettati per grandezza e forma in modo da garantire una sufficiente stabilità. È importante, quindi, evitare che presentino punti sottili, intagli, angoli appuntiti e spigoli vivi. Si consiglia di stabilizzare gli spaziatori (spacer) con rinforzi in metallo. In questo caso è consigliabile prevedere un adeguato dimensionamento del rinforzo stesso. Se si utilizzano rinforzi in metallo, è necessario assicurarsi che la superficie in metallo sia pulita e priva di grasso per ottenere un'adesione ottimale del composto di resina al rinforzo in metallo e, conseguenza, un rafforzamento ottimale. Occorre altresì accertarsi che vengano impiegati esclusivamente metalli/leghe metalliche biocompatibili normalmente usati in chirurgia.

COPAL® spacem è preparato appositamente per la realizzazione di spaziatori (spacer). Durante la miscelazione del polimero in polvere e del monomero liquido per la realizzazione di spaziatori temporanei è fondamentale assicurarsi che non venga alterato il rapporto di miscelazione fra le due componenti (vedere le successive istruzioni nel secondo paragrafo del punto "Dosaggio"). Se, secondo istruzioni del medico, è opportuno addizionare alla polvere

COPAL® spacem altre sostanze solide, non deve essere superata una quantità di 4 g per l'intero spaziatore (spacer) temporaneo tenendo conto dell'effettiva situazione del paziente. Il mancato rispetto di questo requisito può pregiudicare sensibilmente le proprietà fisiche e meccaniche dello spaziatore (spacer) temporaneo realizzato con

COPAL® spacem. Data la composizione chimica di **COPAL® spacem** è inoltre possibile che si verifichii un più elevato rilascio nell'organismo di sostanze idrosolubili dalla matrice polimerica, rispetto agli spacer realizzati con cementi ossei convenzionali.

Utilizzo sul paziente

Durante e immediatamente dopo l'applicazione dello spaziatore temporaneo realizzato con **COPAL® spacem**, occorre monitorare accuratamente la pressione sanguigna, il polso e la respirazione. Eventuali variazioni significative di queste funzioni vitali devono essere immediatamente affrontate con adeguati provvedimenti. Quando si utilizzano spaziatori (spacer) temporanei realizzati con **COPAL® spacem** si raccomanda di sottoporre il distretto osseo preparato ad accurata pulizia e aspirazione subito prima di applicare gli spaziatori (spacer). Durante l'indurimento degli spaziatori (spacer) a base di **COPAL® spacem** si genera calore, la cui temperatura può superare il valore di

tollerabilità tessutale. Per questo motivo gli spaziatori (spacer) temporanei realizzati con **COPAL® spacem** dovrebbero essere impiantati nell'osso soltanto dopo un completo indurimento e raffreddamento a temperatura ambiente. Si consiglia l'uso di **COPAL® spacem** su bambini e ragazzi, poiché non esistono esperienze cliniche a tale riguardo.

Incompatibilità

Non miscelare alla resina autoindurente **COPAL® spacem** altre soluzioni liquide oltre alla componente monomerica fornita. Non addizionare neppure altre sostanze che possono ostacolare l'indurimento della resina autoindurente.

Dosaggio

Dopo aver miscelato il polimero in polvere con il monomero liquido si ottiene immediatamente un composto di resina plastico a rapido indurimento. È possibile realizzare lo spaziatore (spacer) temporaneo desiderato sia modellandolo manualmente che versando il composto plastico in appositi stampi (es. stampi in plastica o in metallo). **COPAL® spacem** è di colore verde per consentire una migliore visibilità in campo operatorio dello spaziatore (spacer) temporaneo così realizzato.

Una dose si prepara miscelando l'intero contenuto di una busta di polimero in polvere con tutto il monomero liquido contenuto in una fiala, anche se per realizzare uno spaziatore temporaneo non è necessaria l'intera quantità di composto ottenuta. Il rapporto di miscelazione tra polimero in polvere e monomero liquido non deve essere alterato durante la miscelazione delle due componenti. La quantità di resina ottenuta da utilizzare per realizzare lo spaziatore (spacer) temporaneo dipende dalle dimensioni e dal volume dello stesso spaziatore.

Prima di iniziare la realizzazione dello spaziatore (spacer) temporaneo occorre predisporre almeno una dose in più di **COPAL® spacem** per poter realizzare l'intero lo spaziatore (spacer) con la stessa resina. Allo stesso modo devono essere disponibili uno o più sistemi di miscelazione qualora fossero necessari. Se si miscelano grandi quantità di **COPAL® spacem** (ad es. 5 confezioni per uno spaziatore adatto ad una protesi d'anca), può essere necessario suddividere la quantità in più processi di miscelazione a seconda delle indicazioni fornite per il sistema di miscelazione utilizzato. In questo caso accertarsi che il composto di resina aggiunto successivamente venga incorporato sempre prima che inizi la fase di indurimento della resina applicata in precedenza.

Preparazione

Fasi preliminari

Si consiglia di pre-raffreddare le componenti a 4 – 7 °C per almeno 24 ore. Le componenti devono essere estratte dal contenitore freddo e poste nel miscelatore immediatamente prima della miscelazione. Proprio grazie al pre-raffreddamento si prolungano i tempi di modellazione e indurimento, perché la viscosità iniziale di **COPAL® spacem** è leggermente inferiore a quella di una resina non pre-raffreddata. Prima di aprire l'involucro protettivo in alluminio non sterile (vedere sopra), agitarlo e picchiettarlo per far scendere il contenuto, in modo da evitare di danneggiarlo al momento dell'apertura. Aprire la busta di carta-polietilene e la fiala esclusivamente in condizioni di sterilità. Queste componenti (busta di carta-polietilene interna e fiala in vetro) sono infatti sterili alla consegna.

Apertura in condizioni di sterilità



I lembi di apertura presenti sulla parte superiore della busta facilitano il distacco della pellicola dalla carta.

Tenere il bordo della carta/pellicola tra il pollice, l'indice e il medio in modo da afferrare i lembi di apertura sulla massima superficie possibile.

Utilizzare l'intera area del pollice per afferrare il bordo della carta/pellicola e separare uniformemente le due parti.

Aprire l'involucro esterno in alluminio in corrispondenza del punto indicato in condizioni sterili, affinché la busta di carta-polietilene interna rimanga sterile al momento dell'estrazione. Allo stesso modo aprire la confezione blister in corrispondenza nel punto indicato in condizioni sterili, affinché la fiala in vetro rimanga sterile al momento dell'estrazione. Prima di aprire la busta di carta-polietilene interna, agitarla e picchiettarla per far scendere il contenuto, evitando così che, quando si taglia il bordo superiore, fuoriesca polvere. Si consiglia di non aprire l'ampolla di monomero sopra il sistema di miscelazione in modo da non contaminare il cemento con eventuali frammenti di vetro. La fiala in vetro presenta alla base della testa una linea di rottura predefinita ed è inoltre provvista di un cappuccio applicato sulla testa per facilitarne l'apertura. Invece della testa della fiala si afferra il cappuccio, spezzando contemporaneamente la testa della fiala. La testa spezzata della fiala rimane all'interno del cappuccio.

Miscelazione delle componenti

Per la miscelazione di **COPAL® spacem** sono indicati tutti i sistemi di miscelazione Heraeus Medical. Se l'operatore desidera utilizzare **COPAL® spacem** in combinazione con altri sistemi di miscelazione, è invitato a verificarne l'idoneità prima del primo utilizzo.

Procedere alla miscelazione in condizioni sterili. Il tempo di miscelazione è di 30 secondi, salvo diverse indicazioni. Occorre miscelare sempre tutto il contenuto di una busta e tutto il contenuto di una fiala. La miscelazione può avvenire sia manualmente che con un sistema di miscelazione sottovuoto. Per i tempi di miscelazione, modellazione e indurimento di **COPAL® spacem** sono indicati negli schemi della pagina successiva. Occorre tenere presente che le indicazioni sui tempi sono soltanto indicative, perché i tempi di modellazione e indurimento dipendono dalla temperatura, dal tipo di miscelazione e dall'umidità, nonché dalla temperatura ambiente immediata, ad es. del polimero in polvere, del sistema di miscelazione, del tavolo e delle mani, tutti fattori pure importanti. Temperature elevate riducono i tempi di modellazione e indurimento.

Preparazione con un sistema di miscelazione sottovuoto: Per ottenere uno spaziatore (spacer) temporaneo con un numero ridotto di inclusioni d'aria e, quindi, una consistenza ottimale, è opportuno miscelare la resina sottovuoto. A tale scopo è fondamentale utilizzare un sistema di miscelazione ermetico, che garantisca la rapida formazione di una sufficiente depressione nel recipiente di miscelazione (pressione assoluta di circa 200 mbar). Per dettagli sulla tecnica di miscelazione consultare le istruzioni per l'uso del sistema di miscelazione impiegato. Durante la fase di miscelazione

(30 secondi) si forma un impasto omogeneo di colore verde, che dopo la miscelazione si può lavorare direttamente a mano o mediante appositi stampi fino ad ottenere uno spaziatore (spacer) temporaneo.

Preparazione mediante miscelazione manuale: Versare nel contenitore innanzitutto la componente liquida (monomero) e subito dopo la componente in polvere (polimero). Durante la fase di miscelazione (30 secondi), lavorare uniformemente le due componenti in modo da amalgamarle completamente. Si forma così un impasto omogeneo di colore verde, che, al termine della fase di attesa, si può lavorare a mano fino ad ottenere uno spaziatore (spacer) temporaneo. Se lo spaziatore temporaneo viene creato con appositi stampi è possibile omettere la fase di attesa.

Applicazione della resina

Per realizzare uno spaziatore (spacer) temporaneo con **COPAL® spacem**, durante la fase di modellazione occorre dare al composto di resina la forma desiderata con le mani o mediante appositi stampi. Al termine della fase di modellazione la resina si indurisce e può essere raffreddata a temperatura ambiente e inserita nella cavità ossea precedentemente preparata.

Per garantire una rigidità meccanica ottimale degli spaziatori (spacer) temporanei si consiglia l'impiego di rinforzi in metallo. In questo caso occorre accertarsi che vengano utilizzati esclusivamente metalli/leghe metalliche biocompatibili ad uso chirurgico. Durante la fase di modellazione la resina viene plasmata attorno al rinforzo in metallo. La modellazione può avvenire manualmente oppure versando la resina in appositi stampi che contengono un rinforzo in metallo. Se si utilizza uno stampo, l'inserto in metallo deve essere posizionato in modo da consentire alla resina di circondarlo completamente. Al termine della fase di modellazione la resina si indurisce creando uno spaziatore (spacer) rinforzato in metallo.

Conservazione

Conservare il prodotto a temperature inferiori a 25 °C.

Durata / Sterilità

La durata della resina autoindurente è riportata sulla confezione pieghevole, sull'involucro in alluminio e sulla busta interna. Non utilizzare **COPAL® spacem** dopo la data di scadenza riportata sulla confezione pieghevole. Per motivi di produzione, la durata delle singole componenti può essere diversa da quella riportata sulla scatola. Se la busta di alluminio o l'involucro dell'ampolla sono aperte o danneggiate, il contenuto non è risterilizzabile e deve essere scartato.

Smaltimento

I singoli componenti del cemento osseo, il cemento osseo indurito e il materiale da imballaggio (contaminato) devono essere smaltiti in conformità alle normative ufficiali vigenti a livello locale. Destinare il polimero in polvere a centri autorizzati per lo smaltimento dei rifiuti. Il monomero liquido deve essere fatto evaporare sotto una cappa ben ventilata oppure assorbito mediante materiale inerte e poi trasferito in un adeguato contenitore da destinare allo smaltimento.

Savybės

COPAL® spacem – greitai kietėjanti cemento tipo sintetinė medžiaga, pagaminta iš poli(metilakrilato, metilmetakrilato) nepridėjus antibiotikų.

COPAL® spacem, kaip kontrastinėje rentgeno medžiagoje, yra kalcio karbonato. Kad būtų geriau matyti, į operacijos naujodamą laikinąjį protezą („Spacer“), pagamintą iš **COPAL® spacem**, įmaišyta splotvatos medžiagos chlorofilo (E141).

COPAL® spacem paruošiamas prieš pradedant naudoti, sumaišius polimero milteliaus ir skystą monomerą. Susidaro plastika masė, kuri per keletą minučių sukietėja.

Sudėties

Vienoje **COPAL® spacem** pakuočėje yra du maišeliai su milteliais (polimero) ir dvi rudo stiklo ampulės (monomero skystis).

Polimero milteliai sudedamosios dalys

poli(metilakrilatas, metilmetakrilatas), kalcio karbonatas, benzoilo peroksidas, dažiklis E141.

Monomero skystos sudedamosios dalys

metilmetakrilatas, N,N-dimetil-p-toluidinas, hidrochinonas, dažiklis E141.

Cemento milteliai pateikiami trigubo pakuočėje. Išorinis nesterilus apsauginis maišelis pagamintas iš aluminio, jo viduje yra polietileno ir popieriaus maišelis (nuplēšiamas), kurio išorė yra nesterilus, o vidus sterilus. Jame yra dar vienas sterilus polietileno ir popieriaus maišelis su cemento milteliais. Rudo stiklo ampulė, kurioje yra monomero skystis, yra sterilizuota filtruojant; ji taip pat supakuota steriliomis sālygomis atskiroje lizdinėje pakuočėje, sterilizuotoje etileno oksidu.

Indikacija

COPAL® spacem skirtas ekstrakorporiniu būdu gaminti sujungiamiams ir nesujungiamiams laikiniesiems protezams dviejų veiksmų operacijos metu, kai numatyti tokie tikslai:

- ampirusos srities tvarkymas
- stabilizavimas po rezekcijos
- mobilizavimo galimybė

Kontraindikacija

COPAL® spacem draudžiama naudoti pacientui

- laikinai, kai kaule norima stabiliuose sujungtose visų sąnario endoprotezose arba jo dalj
- jei nustatytas (arba manoma, kad yra) per didelis jautrumas sintetinėms medžiagoms sudedamosioms dalims
- nėštumo ir žindymo laikotarpiu

Tikslinė populiacija

Néra daug įrodymų tiriant vaikus ir paauglius, tad „**COPAL® spacem**“ naudoti nerekomenduojama.

Jeigu nėra kito pasirinkimo, pvz., esant chirurginei traumai, sprendimą, ar naudoti „**COPAL® spacem**“, turi priimti gydanties chirurgas.

Tikslinė naudotojų grupė

Sveikatos priežiūros specialistai klinikiniame kontekste.

Šalutinis poveikis

Naudojant savaimine kietėjantį plastiką (pvz., poli-(metilakrilato, metilmetakrilato) kaulų cementą) tiesiogiai organizme laikinos kraujospūdžio sumažėjimas ruošiant implanto vietą ir iš karto po laikinojo protezo („Spacer“) implantavimo procedūros pastebimas itin retai. Pavieniais atvejais gali atsirasti sunkių komplikacijų, pvz., sunkių alerginijų reakcijų, susijusių su širdies sustojimu, anafilaksiniu šoku ir staigiai mirtimi. Tokį šalutinį poveikį gali sukelti ir

COPAL® spacem, vis dėlto tai beveik neįmanoma, nes laikini protezai („Spacer“) gaminami ekstrakorporiniu būdu. Norint išvengti plaučių ar širdies kraujagyslių veiklos komplikacijų, pvz., plaučių embolijos ir širdies sustojimo, implantavimą vieta prieš įstumiant laikinąjį protezą („Spacer“) rekomenduojama švariai praplauti iotoniiniu tirpalu (impulsinis pllovimas). Lykus plaučių ar širdies kraujagyslių reiškiniams, būtina stebeti kraugo tūrį ir galimai jį padidinti. Esant ūmiam vėkavimo nepakankamumui privalu imtis anestezijologinių priemonių.

Toliau nurodyti kiti nepageidaujami reiškiniai pastebimi naudojant savaimine kietėjantį poli-(metilmetakrilato) plastiką (poli-(metilmetakrilato) kaulų cementą): Tomboflebitas, hemoragišnes ligos. Kiti stebetini šalutiniai reiškiniai: miokardo infarktas, trumpalaikiai širdies ritmo sutrikimai, smegenų kraujagyslių prieupolius. Be to, bet kurios chirurginės procedūros metu gali atsirasti komplikacijos. Buvo pastebėti šie su „Spacer“ susiję reiškiniai: „Spacer“ migracija arba dislokacija, „Spacer“ lūžis, kaulo lūžis.

Saugos priemonės

Naudojamos operacijos metu asistuojančiu darbuotoju

COPAL® spacem naudotojas turi būti susipažinęs su gaminiu savybeis, jo paskirtimi ir taikymu. Rekomenduojama prieš naudojant pirmą kartą išbandyti **COPAL® spacem** maišymo ir naudojimo procedūrą. Taip pat, jei naudojamas maišymo sistemos ir svirkštai, skirti apdrobtu savaimine kietėjančia sintetine medžiaga, būtinosis specialiosios žinios.

Monomero skystis yra labai likus ir lengvai užsiidegančis. Gauta pranešimų, kad monomero garai užsiidegę naudojant elektroauteracijos prietaisus operacijos lauke šalia ką tik implantuotu kaulu cemento. Be to, monomerai yra stiprių riebalų skiedikliai, todėl būtina prižiūrėti, kad jis tiesiogiai nesiliaustų su kūnu.

Naudojant monomerus arba ruošiant savaimine kietėjančią sintetinę medžiagą **COPAL® spacem**, būtina mūvėti apsaugines pirštines, deramai saugančias nuo monomerų (metilmetakrilato) slukverbimosi i odą. Pirštines iš PVP (trijų sluoksnių polietileno, etileno vinilo alkoholio kopolimero, polietileno) ir „Viton“® butilo pirštines ilga laiką užtikrina tinkamą apsaugą. Rekomenduojama (kad būtų dar saugiau) užsimauti dvi poros pirštinių, pvz., chirurgines polietileno pirštines ant įprastinių latekso chirurginių pirštinių. Mūvėti tik latekso arba tik butadienopolistirenines pirštines nepakanka. Pasiteiraukite tiekėjį, kokios pirštines tinkamiausios naudojant gaminio medžiagas.

Monomerų garai gali dirginti kvėpavimo takus ir akis, pažeisti kepenis. Esama odos dirginimo, sukelto salyčio su monomerais, aprašymų. Jei susidaro kenksmingų arba dirgiančių garų, minkštų kontaktinių lešių gamintojai rekomenduoja lešius išsiimti. Kadangi minkštų kontaktinių lešių praleidžia skysčius ir dujas, prieš einant į operacinę, kurioje bus dirbama su metilmekrilatu, lešius reikėtų išsiimti.

Mechaninis stabilumas

Laikinuosius protezus reikėtų suformuoti tokio dydžio ir formos, kad būtų užtikrintas deramas tvirtumas. Formuojant svarbiausią saugotis protezo briaunu, aštriu kampu ir smailiu vietu, kad neįjautautume. I protezą rekomenduojama įtaisyti metalinius tvirtiklius. Šie metaliniai tvirtikliai turi būti tinkamai matmenyni. Atminkite, kad, siekiant užtikrinti optimalaus sintetinės medžiagos masės ir metalinio tvirtiklio sukibimą ir deramas tvirtuma, būtina nuo tvirtiklių metalo paviršių pašalinti nešvarumus ir riebalus. Taip pat reikia nepamiršti, kad galima naudoti tiek biologinių požiūrių suderinamus chirurgijoje paprastai naudojamus metalus/metalo lydius. **COPAL® spacem** yra visiškai paruoštas protezų gamybai. Gaminant laikinajį protezą ir maišant abi sudedamąsias dalis – polimerų miltelius ir monomerų skystį – reikia stebeti, kad neįpakuoti abiejų maišomų sudedamųjų dalių santykį (žr. antroje skyriaus „Dozavimas“ pastraipoje pateiktus nurodymus). Jei į **COPAL® spacem** miltelius gydytu nuodrumu reikia jmaišyti daugiau kietųjų medžiagų, laikinajam protezui naudojamos kietos medžiagos neturėtų būti daugiau kaip 4 g (atsizvelgiama į konkretias su pacientu susijusias aplinkybes). Neatsizvelgus į šių nuodrumą kyla pavojus neigiamai paveikti fizikines ir mechanines iš **COPAL® spacem** pagaminto laikiningo protezo savybes. Dėl cheminių **COPAL® spacem** sudėties organizme galima tikėtis intensyvios vandenyno skylynčių medžiagų išskryrimo iš polimerų matricos, palyginti su protezais, gaminamais iš standartinio kaulų cemento.

Implantavimas

Implantuojant ir implantavus iš **COPAL® spacem** pagamintą laikinįjį protezą būtina kruopščiai tikrinti paciento kraujospūdį, pulsą ir kvėpavimą. Jei esama kokių nors reikšmingų šių gyvybinginių funkcijų pakitimų, būtina imtis atitinkamų priemonių ir juos pašalinti. Prieš implantuojant iš **COPAL® spacem** pagamintus laikinuosius protezus, paruošta kaulų reikia kruopščiai išvalyti ir išpusti. Kietėjant iš **COPAL® spacem** pagamintam protezui („Spacern“) išskiria šilumos, kurios temperatūra kartais būna aukštesnė už audinio pakeliamą temperatūrą. Todėl iš **COPAL® spacem** pagamintus laikinuosius protezus į kaulą implantuoti treba tik tada, kai jie visiškai sukietai ir ataušta iki kambiaro temperatūros. Vaikams ir jaunuoliams implantuoti **COPAL® spacem** nerekomenduojama, nes kol kas neatlikta jokių klininių tyrimų.

Suderinamumas

I savaimė kietėjančią **COPAL® spacem** sintetinę medžiagą draudžiamas jmaišyti tirpalų, išskyrus pridėtus monomerų komponentus. Taip pat negalima jmaišyti jokių medžiagų, trukdančių kieteti savaimė kietėjančiam plastikui.

Dozavimas

Polimerų milteliai maišant su monomerų skysčiu tiesiogiai formuoja greitai kietėjanti plastiška masę. Reikiamas laikinasis protezas formuojaamas rankomis arba galima plastišką masę sudėti į tam tikras formas (pvz., plastiškes arba meta-lines). **COPAL® spacem** masė yra žalias spalvos, kad pagamintas laikinasis protezas būtų aiškiai matomas operacijos srityje.

Viena dozė paruošiama visą polimerų miltelių maišelį sumaišius su visu ampulėje esančiu monomeru skysčiu, net jei laikinajam protezui paruošti nereikia viso masės kiekio. Maišant abi sudedamąsias dalis draudžiama keisti polimerų miltelių ir monomerų skysčio santykį. Naudotinas pagamintos sintetinės medžiagos masės kiekis priklauso nuo gaminamo laikinoko protezo dydžio ir apimties.

Prieš pradenant gaminti laikinajį protezą būtina pasiruošti bent vieną papildomą **COPAL® spacem** dozę, kad visą protezą būtų galima pagaminti iš vienos sintetinės medžiagos masės normos. Prieikus pasirūpinama atitinamai viena arba keliomis papildomomis maišymo sistemomis. Jei maišomas didesnis **COPAL® spacem** kiekis (pvz., 5 pakutės klubo protezui), tai, atsižvelgus į didžiausias leistinas maišymo sistemos vertes, visam kiekui sumaišyti gali prieikti kelių maišymo procesų. Tada būtina įsitikinti, kad priedama sintetinės medžiagos masė prieš prasidedant kietėjimo fazę susimaišo su anksčiau sumaišyta mase.

Ruošimas

Kaip ruošti

Sudedamąsias dalis rekomenduojama bent 24 valandas šaltai palaikti 4–7°C temperatūroje ir jau tada naudoti. Sudedamosios dalys iš šaldymo dézés išsimamos ir į maišymo dézéutę sudedamosios tik prieš pat maišymo procesą. Taip atšaldžius paigėja leistina modeliavimui ir kietėjimo trukmė, nes pradinė **COPAL® spacem** klampa mažesnė, palyginti su klampa, kai naudojama neatšaldyta sintetinės medžiagos masę.

Nesterilių apsauginių aliuminio maišelių (žr. pirmiau) reikia papurptyti, kad turinys saugiai sukrystų į apačią, ir tada atidaryti. Atidaryti polietileno ir popieriaus maišelį ir nulaužti ampulę galima tik steriliomis savygomis. Tada sterilių sudedamosios dalys (iš vidinio polietileno (PE) ir popieriaus maišelio bei stiklinės ampulės) bus supiltos steriliai.

Kaip atidaryti steriliomis savygomis



Atvartai nuo pakuotės viršaus padeda atskirti PE foliją nuo popieriaus.

Kad suimtumėte kuo daugiau atvarto, popieriaus arba PE folijos pusę laikykite tarp nykštio, rodomojo ir viduriniojo pirštų.

Kad kiekvieną pusę aplėštamėte tolygiai, PE folijos ir popieriaus pusei suimiti naudokite visą nykštį paviršių.

Išorinis PE ar popieriaus maišelis atidaromas steriliomis savygomis ir tam skirtose vietoje, kad būtų galima steriliai išimti vidinį PE ir popieriaus maišelį. Lizardinė pakuotė taip

pat atidarama steriliomis slygoms ir tam skirtioje vietoje, kad būty galima sterili išimti stiklinę ampulę. Prieš atidart vidių PE ir popierius maišeli, jo turinys atsargiai stuk-senant sukratomas ženym, kad nupjaunant maišelio kraštą neišburt milteliai. Neatidarykite ampulės virš maišymo įtaiso, kad neužterštumėte cemento stiklo fragmentais. Kad būty lengviau nulaūt stiklinę ampulę, prie ampulės galvutės yra nulaūzimo vieta, prie kurios pritvirtintas pagalbinis vamzdėlis. Taigi imama ne už ampulės galvutes, o už pagalbinio vamzdelio, ir šis nulaūziamas kartu su ampulės galvute. Nulaužta ampulė galvutę lieka vamzdelyje.

Kai maišyti sudedamasias dalis

COPAL® spacem maišyti galima visomis „Heraeus Medical“ maišymo sistemoms. Jei naudotojas nori naudoti **COPAL® spacem** kartu su kitomis maišymo sistemomis, prieš pirmajį naudojimą patariama patikrinti jų tinkamumą. Maišoma steriliomis slygoms. Jei nenurodyma kitaip, maišymo trukmė – 30 sekundžių. Kaskart būtina visą maišelio turinį sumaišyti su visu ampulės turiniu. Sudedamasias dalis galima maišyti naudojant vakuuminę maišymo sistemą arba ranka. Naudojimo instrukciją pabaigoje pateikiamas diagrame, kuriose nurodyti **COPAL® spacem** maišymo, laukui, darbu ir apdrojimių laikai. Kartu atminkite, kad pateiktai trukmės duomenys yra tik orientaciniai, nes formavimo ir kietėjimo trukmė priklauso nuo temperatūros, drėgmės ir maišymo būdo, be to, svarbi ir, pvz., polimerų miltelių, maišymo sistemos, stalo ir rankų temperatūra. Aukštesnėje temperatūroje formavimo ir kietėjimo trukmė trumpesnė.

Pariošimas naudojant vakuuminę maišymo sistemą: Norint laikinaij protezų suformuoti su mažesniu oro tarpių skaičiumi ir gauti optimaliai tvirtą mechaninį protezą, sintetinė masė ruošiama taikant vakuumą. Sąlygos – sandarios maišymo sistemoms naudojimas ir greitas reikiams kiekio vakuumo susidarymas maišymo inde (apie 200 mbar ab. slėgis). Informacijos apie maišymo techniką rasite maišymo sistemoms naudojimo instrukcijoje. Maišymo fazės metu (30 sekundžių) susidaro vienalytė žalia, tešlos konsistencijos masė, iš kurios, baigusis laukimo fazei, rankomis galima suformuoti laikinajį protezą („Spacer“). Jeigu laikinasis protezas („Spacer“) gaminamas tinkamose formose, laukimo fazės gali nereiketi.

Ruošimas maišant rankomis: J déžė iš pradžių supilami monomerai, paskui iš karto – polimery milteliai. Jmaišymo fazės metu (30 sekundžių) abi sudedamosios dalys tolygiai sumaišomas. Susidaro vienalytė žalia, tešlos konsistencijos masė, iš kurios, baigusis laukimo fazei, rankomis galima suformuoti laikinajį protezą („Spacer“). Jeigu laikinasis protezas („Spacer“) gaminamas tinkamose formose,

Sintetinės medžiagos naudojimas

Iš **COPAL® spacem** gaminant laikinajį protezą, formavimo fazės metu rankomis suformuojama sintetinės medžiagos masė arba jų sudedama į tinkamą formą. Pasibaigus formavimo fazei, sintetinės medžiagos masė sukietajā ir atvėsus iki kambario temperatūros galbūt implantuojamus į paruoštą kaulo angą. Kad būtų užtikrintas optimalus mechaninis laikinojo protezo tvirtumas, rekomenduojama naudoti metalinius tvirtiklius. Taip pat būtina atminti: galima naudoti tik biologiniu požiūriu suderinamus, chirurgijoje jprastai naudojanus metalus/metalio lydinimus. Sintetinės medžiagos masė formavimo fazės metu formuojama aplink metalinį tvirtiklį. Aplink jį lpdoma rankomis arba sintetinės medžiagos masė galima sudėti į tinkamą formą, kurioje yra metalinius tvirtiklis. Jei naudojama forma, metalinio tvirtiklio padėtis turi būti tokia, kad sintetinės medžiagos masė jį visiškai apgaubtų. Pasibaigus formavimo fazei, sintetinės medžiagos masė sukietajā, ir gaunamas metaliniaišas tvirtikliai sutvirtintas protezas („Spacer“).

Laikymas

Laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Naudojimo trukmė/sterilumas

Savaime kietėjančios sintetinės medžiagos naudojimo trukmė nurodyta ant sulankstomos dézutės, alumininiu dėžiniu ir vidinio maišelio. Pasibaigus ant sulankstomos dézutės nurodytam terminui **COPAL® spacem** naudoti nebegalima. Dėl pavienių sudedamųjų dalių pagaminimo laiko naudojimo trukmė gali skirtis nuo nurodytos ant sulankstomos dézutės. Atidaryt arba pažeistu alumininiuapsauginiu maišeliu arba ampuliu lizdiniu plokštelių negalima sterilizuoti pakartotinai, todėl juos reikia išmesti.

Šalinimas

Atskiri kauly cemento komponentai, sukietėjës kauly cementas, taip pat (nevalytai) pakavimo medžiaga turi būti utilizuojama laikantis oficialių vienos nurodymų. Išmeskite polimero komponentą įgaliotame atliekų punkte. Skystas komponentas turi būti išgarintas po gerai védinamu gaubtu arba absorbuotas inertinška medžiaga ir perkeltas į tinkamą konteinerį, skirtą šalinti.

Īpašības

COPAL® spacem ir ātri cietējošs cementveida sintētisks materiāls uz polimetilakrilātu un polimetilmekrilāta bāzes, kam nav pievienotas antibiotikas.

Kā rentgenoloģiski vizualizējamu kontrastvielu

COPAL® spacem satur kalcija karbonātu. Lai no **COPAL® spacem** izgatavotā pagaidu starplikas būtu labāk saskatāma operācijas laukā, tiek pievienota krāsviela hlorīls (E141).

COPAL® spacem tiek sagatavots tieši pirms izmantošanas, sajaucot polimēra pulvera sastādalu ar šķidrā monomēra sastādalu. Tā tiek iegūta plastiska masa, kas sacietē dažas minūtēs.

Sastāvs

COPAL® spacem iepakojumā ietilpst divi maisiņi ar pulveri (polimēra pulveris) un divas brūna stikla ampulas (monomēra šķidrumi).

Polimēra pulvera sastādvalas

Polimetilakrilāts, polimetilmekrilāts, kalcija karbonāts, benzoipleroksīds, krāsviela E141.

Monomēra šķidruma sastādvalas

Metilmekrilāts, N,N-dimetil-p-toluidīns, hidrohinons, krāsviela E141.

Cementa pulverim ir trīskāršs iesaīnojums. Nesterilajā ārejā alumīnijā aizsargapvalkā ir ievietots polietilēna-papīra maisiņš (kārtas var atdalīt), kas ir nesterils no ārpuses, bet sterils no iekšpuses. Tajā atrodas vēl viens sterils polietilēna-papīra maisiņš ar cementa pulveri.

Dzintara krāsas ampula, kas satur ar filtrāciju sterilizētu monomēra šķidrumu, ari ir iesaīnota sterilos apstākļos, indiividuālā blistera iepakojumā, kas sterilizēts ar etilēna oksīdu.

Indikācijas

COPAL® spacem ir paredzēts, lai izmantošanai divpākpju revīzijas operācijās ārpus kermeņa izgatavotu nelokāmas vai lokāmas pagaidu starplikas (spacer) ar šādu mērķi:

- locītavu neizmantojamās iekšējās telpas terapeītiskai kontrolei;
- stabilizācijai rezekcijas gadījumos;
- mobilizācijas spējas uzlabošanai.

Kontrindikācijas

COPAL® spacem nedrīkst izmantot:

- pilnīgo vai daļējo locītavu endoprotēžu pastāvīgai, stabilai iestiprināšanai kaulos;
- ja ir aizdomas vai ir zināma paaugstināta jutība pret sintētisku materiālu sastāvdalām;
- grūtniecības un bērniņa zīdiņšanas laikā.

Mērķa populācija

Iz maz pierādījumu attiecībā uz bērniem un pusaudžiem, tādēļ nav ieteicams lietot **COPAL® spacem**.

Jā nav citas iespējas, piemēram, ar pašreizējo kirurgisko traumu, lēmums par to, vai lietot **COPAL® spacem**, ir jāpienem attiecīgajam kirurgam.

Mērķa lietotāju grupa

Veselības aprūpes profesionāļi kliniskā kontekstā.

Nevēlamās blakusparādības

Izmantojot pašcietējošos sintētiskos materiālus (piem., polimēru kaulu cementus – polimetilakrilātu, metilmekrilātu) tieši organismā, retos gadījumos ir tikusi novērota pārejoša asinsspiediena samazināšanās pēc implantācijas gultnes sagatavošanas vai tieši pēc pagaidu starplikas (spacer) implantācijas. Atsevišķos gadījumos var rasties smagas komplikācijas, kas var novest no sirds darbības apstāšanās līdz pat anafiltāciskajam šokam vai pēkšnai nāvei. Šādu nevēlamās blakusparādību rašanās ir iespējama arī **COPAL® spacem** lietošanas gadījumā, tomēr varbūtība ir neliela, jo pagaidu starplikas (spacer) tiek izgatavotas ārpus kermeņa.

Lai izvairītos no tādām pulmonārām un kardiovaskulārām komplikācijām kā plaušu embolija un sirds apstāšanās, pirms pagaidu starplikas (spacer) ievietošanas ir ieteicams kartīgi izskalot implantācijas vietu ar izotoniku šķidumu (skalošana ar pulsējošu spiedienu). Pulmonālu vai kardiovaskulāru problēmu gadījumā jākontrolē asiju tilpums un, iespējams, tas jāpalielina. Ja ir akūta respiratora mazspēja, ir nepieciešams veikt anestezīoloģiskus pasākumus.

Izmantojot pašcietējošos polimēra kaulu cementus, – polimetilakrilātu, polimetilmekrilātu – ir novērotas vēl šādas nevēlamās blakusparādības: tromboflebitis, hemorāģija.

Pārējās novērotās blakusparādības: miokarda infarkts, pārejoši sirds ritma traucējumi, cerebrovaskulāri starpgadījumi. Turklat īr iespējamas arī tādas dabas komplikācijas, kas var gadīties jebkurās kirurgiskās operācijas laikā.

Ir novēroti šāda ar starpliku (spacer) saistīta ieteicme: starplikas (spacer) migrācija vai dislokācija, starplikas salūšana, kaulu lūzums.

Piesardzības pasākumi

Operāciju zāles personālam

Pirmais **COPAL® spacem** izmantošanas lietotājam ir labi jāpārziņa tā īpašības, apstrāde un lietošana. Ir ieteicams, lai lietotās pirms pirmās **COPAL® spacem** lietošanas izmēģinātu visu sajaušanās un apstrādes procedūru. Precīzas ziņāšanas ir nepieciešamās arī tad, ja pašcietējošo sintētisko materiālu apstrādē tiks izmantota sajaušanās sistēma un modeļējošā liešana ar spiedienu.

Šķidrais monomērs ir iztekti gaistoša un uzliesmojoša viela. Ir sanemti ziņojumi par monomēra izgarojumu uzliesmošanu, ko izraisa elektrokatēteru ierīču lietošana kirurgisku procedūru vietā tikko implantēto kaulu cementa tuvumā. Monomērs ir specīgs lipīdu šķidinātājs, un tas nedrīkst nonākt tiešā saskarē ar kermeņi. Rīkojoties ar monomēru vai sagatavojoša pašcietējošo sintētisko materiālu

COPAL® spacem, ir jāvālka cīmdu, kas garantē nepieciešamo aizsardzību pret monomēra metilmekrilāta iekšūšanu arī. Jau ilgāka laika posmā ir konstatēts, ka labs aizsarglīdzeklis ir cīmdu, kas izgatavoti no PVP (trīsslāņu polietilēna, etilēnvinilspēra kopīlēnā, polietilēnā), kā arī Viton® butila cīmdu. Drošības dēļ ir ieteicams uzsīvēt divus pārus cīmdu, piemēram, virs parastajiem kirurgiskajiem lateksa cīmdiem vēl kirurgiskos polietilēna cīmdu. Tikai latēks vai polisti-

rola butadiēna cimdu izmantošana vien ir nepietiekama. Lūdzu, noskaidrojiet pie savas piegādātāja, kuri cimdi ir piemēroti šādai izmantošanai.

Monomēra tvaiki var kairināt elpošanas celus un acis un, iespējams, arī kaitēt aknām. Ir aprakstīti: ādas iekaisumi, kuru cēlonis ir monomēra saskare ar ādu. Mīksto kontaktlēcu rāzotāji iesaka izņemt šīs lēcas kaitīgu vai kairinošu tvaiku klātbūtnē. Tā kā mīksts kontaktlēcas ir šķidrumu un gāzu caurlaižīgas, tās nevajadzētu Valkāt operāciju zālē, ja tiek izmantoti metilmekatriķi.

Mehāniskā stabilitāte

Izgatavojamās pagaidu starplikas (spacer) formas un lieluma ziņā ir jāaplano tā, lai tiktū nodrošināta no pietiekama izturība. Turklat ir svarīgi, lai starplikās (spacer) nebūtu izteiktu sašaurinājumu, ierobojumu, asu stūru un šķautupi. Ir ieteicams starplikās (spacer) integrēt metāla armatūru. Turklat ir ieteicams izvēlēties pietiekama izmēra metāla armatūru. Ir jāievēro, ka, lietotajot metāla armatūru, metāla virsmai jābūt tīrai un bez taukiem, lai panāktu sintētiskā materiāla masas optimālu piesaistīšanos metāla armatūrai un līdz ar to optimālu pastiprinājumu. Vēl ir jārāugās, lai tiktū izmantoti tikai bioloģiski saderīgi kirurgijā izmantojamie metāli/sakausējumi. **COPAL® spaceri** ir pilnīgi gatavas starpliku (spacer) izgatavošanai. Izgatavojot pagaidu starplikas un sajaucot abas sastāvdalas, – polimēra pulveri un monomēra šķidrumu – noteikti jārāugās, lai netiktu mainīta abu maisījuma sastāvdalju attiecība (skat. nākamās instrukcijas „Dozēšana” otro rindkopu). Ja **COPAL® spaceri** pulverim pēc ārsta norādījuma ir jāpiejauc klāt papildu cietais vielas, tad to daudzums nedrīkst pārsniegt 4 g uz visu pagaidu starpliku (spacer), nemot vērā konkrēto pacienta situāciju. To neievērojot, var tikt būtiski iespējotas no **COPAL® spacerem** izgatavoto pagaidu starpliku (spacer) fizikālās un mehāniskās išpāšbas. Turklat salīdzinājumā ar starplikām, kas izgatavotas no parastajiem kaulu cementiem, ir jāņem vērā, ka **COPAL® spaceri** kīmiskā sastāvā dēļ organismā notiks pastiprinātā ūdeni ūkstošu vielu izdalīšanās no polimēru matricām.

Lietošana pacientiem

No **COPAL® spacerem** izgatavoto pagaidu starpliku (spacer) ieviešanas laikā un tūdāl pēc tam ir rūpīgi jākontrolē asinsspiediens, pulss un elpošana. Jebkuras šo vitāli svarīgo organizma funkciju izmaiņas nekavējoties jāņovēr, veicot atbilstošus pasākumus. Izmantojot no **COPAL® spacerem** izgatavoto pagaidu starplikās (spacer), sagatavotā kauli isi pirms starpliku (spacer) ieviešanas ir rūpīgi jānotīra un jānosusina. No **COPAL® spacerem** izgatavotajām starplikām (spacer) sacietējot, izdala siltums, kura temperatūra var pārsniegt audieni panesmo temperatūru. Tāpēc no **COPAL® spacerem** izgatavotās pagaidu starplikas nevajadzētu implantēt kaulos, kamēr tās nav pilnībā sacietējušas un atdzesētas līdz istabas temperatūrai.

Tā kā nav kliniskās pieredzes par **COPAL® spacerem** izmantošanu bērniem un jauniešiem, šādos gadījumos tā lietošana nav ieteicama.

Nesaderība

Izņemot komplektā iekālto monomēra sastāvdalu, pašciešojām sintētiskajam materiālam **COPAL® spacerem** nedrīkst piejaukt nevienu citu šķidru šķidrumu. Tāpat nedrīkst piejaukt vielas, kas var kavēt pašciešojā sintētiskā materiāla sacietēšanu.

Dozēšana

Pēc polimēra pulvera sajaušanas ar monomēra šķidrumu tiek iegūta ātri cietējoša un plastiska sintētiskā materiālu masa. Vajadzīgo pagaidu starpliku (spacer) var izgatavot, modeļējot manuāli vai iespiežot plastisko sintētisko materiālu masu piemērotā veidnē (piem., plastmasas vai metāla). **COPAL® spaceri** ir iekrāsots zaļā krāsā, lai no tā izgatavotās pagaidu starplikas (spacer) bütū skaidri saskatāmas operācijas laukā.

Vienu devu sagatavo, sajaucot viena polimēra pulvera maiņu saturu ar vienas ampulas monomēra šķidrumu, arī tad, ja pagaidu starplikas izgatavošanai nav nepieciešams viss masas daudzums. Sajaucot abas sastāvdalas, nedrīkst mainīt polimēra pulvera un monomēra šķidruma attiecību. Legūtās sintētiskā materiālu masas izmantojamas daudzums ir atkarīgs no izgatavojamās pagaidu starplikas (spacer) lieluma un tilpuma.

Pirms pagaidu starplikas (spacer) izgatavošanas uzsākšanas ir jābūt pieejamai vēl vismaz vienai **COPAL® spacerem** papilddevai, lai visu starpliku (spacer) varētu izveidot no vienas sintētiskā materiālu masas. Tāpat nepieciešamības gadījumā ir jābūt pieejamai vienai vai vairākām papildu sajaušanas sistēmām. Ja jāsajauc lielāki **COPAL® spacerem** daudzumi (piemēram, 5 iepakojumi gūžas starplikai), tad atkarībā no izmantotās sajaušanas sistēmas maksimālās jaudas nepieciešamā daudzuma sagatavošanu var veikt, izmantojot vairākas sajaušanas procedūras. Šādā gadījumā ir jānoderīšina, lai vēlāk sagatavotā sintētiskā materiālu masa vienmēr tiktū apstrādāta pirms iepriekš lietotās sintētiskā materiālu masas sacietēšanas sākuma.

Sagatavošana

Sagatavošanās

Ir ieteicams vismaz 24 stundas dzesēt sastāvdalas 4–7 °C temperatūrā. Sastāvdalju izņemšana no dzesētavas un iepilēšana sajaušanas traukā noteik tiesī pirms sagatavošanas. Iepriekšējās atdzesēšanas dēļ pagarinās veidošanas un sacietēšanas laiks, jo **COPAL® spacerem** sākotnējā viskozitāte salīdzinājumā ar neatdzesētu sintētiskā materiālu masu ir nedaudz zemāka.

Pirms nesterīlā aluminija maisīņa atvēršanas (skat. iepriekš tā saturu pakratot vai uzsītot novirzā uz lejasdaļu, lai, atverot maišinu, tas neizbirstu. Polietilēna-papīra maisīņu un ampuļu drīkst atvērt tikai sterilos apstāklos. Šādā gadījumā sterīlās sastāvdalas (iekšējais polietilēna-papīra maisīņš un stikla ampuļa) jāpaspiedz sterīlā veidā.

Atvēršana sterīlos apstāklos

 Maisīņa augšdaļā esošie atvēršanas atloki palīdz atdalīt PE plēvi no papīra. Lai satvertu pēc iespējas lielāku laukumu, papīra/PE plēves malā jātūr starp tīšķi, rādītājpirkstu un vidējo pirkstu.

Lūdzu, izmantojiet visu tīšķi, lai satvertu PE plēves un papīra malu un līdzīzi noņemtu katrā vietā.

Ārējais polietilēna-papīra maisīņš tiek atvērts sterilos apstāklos paredzētajā vietā, lai iekšējo polietilēna-papīra maisīnu varētu izņemt sterīlā veidā. Arī blīstera iepakojums tiek atvērts sterilos apstāklos paredzētajā vietā, lai stikla ampuļu varētu izņemt sterīlā veidā. Pirms iekšējā polietilē-

na-papīra maisīņa atvēršanas tā saturu pakrātot vai uzsitot novirzīt uz lejasdalī, lai nodrošinātu, ka pēc maisīna augšējās malas nogriešanas nerastos pulvera zudumi. Neatveriet ampulu virs maisīšanas iekārtas, lai novērstīt iespējamu stikla drumslu nonākšanu cementā. Lai atvieglotu stikla ampulas atvēršanu, pārējā uz ampulas galvinu ir izveidota nolaušanas vieta un piestiprināts palīgļūdzeklis (caurulīte). Uz ampulas galvinas tiek uzlikts piestiprinātais palīgļūdzeklis un nolaužs reizē ar ampulas galvinu. Nolauztā ampulas galvinā paliek caurulītē.

Sastāvdalu sajaukšana

COPAL® spacerem sajaukšanai ir piemērotas visas Heraeus Medical jaukšanas sistēmas. Ja lietotājs vēlas izmantot **COPAL® spacerem** kopā ar citām jaukšanas sistēmām, ieteicams pirms lietošanas pārliecināties par sistēmas atbilstību. Sajaukšanai jānotiek sterilos apstāklos. Sajaukšanas laiks ilgst 30 sekundes, ja nav ieteikts citādi. Vienmēr ir jāsaļauj viss viena maisīņa saturs ar visu vienās ampulas saturu. Sastāvdalu sajaukšana notiek vakuumma sajaukšanas sistēmā vai manuālī. **COPAL® spacerem** maisīšanas, gaidīšanas, apstrādes un sacietēšanas laiki ir parādīti lietošanas instrukcijas beigās esošajās diagrammās. Turklat ir jāņem vērā, ka norādītie laiki ir uzskatāmi tikai par orientējošiem, jo veidošanas un sacietēšanas laiks ir atkarīgs no temperatūras, sajaukšanas un mitruma, kā arī no tiešās apkārtējās vides temperatūras, piemēram, polimēra pulvera, sajaukšanas sistēmas, galda un roku temperatūras. Augstāka temperatūra sašķīna veidošanas un sacietēšanas laiku.

Sagatavošana vakuma sajaukšanas sistēmā: Lai iegūtu pagaidu starpliku (spacer), kurā ieslēgtais gaiss izveidojis mazāk poru un līdz ar to optimālu mehānisko izturību, sintētisko materiālu masa tiek sajaukta vakuumā. Priekšnoteikums ir hermētiski noslēgtas sajaukšanas sistēmas izmantošana un ātra vakuma izveidošana sajaukšanas traukā (absolūtais spiediens apr. 200 mbar). Lūzdu, skatiet sūkākus norādījumus par sajaukšanas tehniku izmantošanas sistēmas lietošanas instrukcijā. Sajaukšanas fāzes laikā (30 sekundes) izveidojas homogēna zala un mīklai līdzīga masa, no kurās tūdal pēc sajaukšanas ar rokām vai ar piemērotas veidnes palīdzību var izveidot pagaidu starpliku (spacer).

Sagatavošana, jaucot manuāli: Vispirms traukā iepilda šķidro monomēra sastāvdalu, tūdal pēc tam polimēra pulvera sastāvdalu. Vienmērīgi mairot, sajaukšanas fāzes laikā (30 sekundes) abas sastāvdalas sajauktas. Izveidojas homogēna zaļa un mīklai līdzīga masa, no kurās pēc nogaidīšanas fāzes beigām ar rokām var izveidot pagaidu starpliku (spacer). Ja pagaidu starplika (spacer) tiek gatavota ar piemērotu veidni, tad nogaidīšanas fāze nav jāievēro.

Sintētiskā materiāla izmantošana

Lai no **COPAL® spacerem** izgatavotu pagaidu starpliku (spacer), sintētisko materiālu masa veidošanas fāzes laikā ir jāveido ar rokām vai jāiespiež piemērotā veidnē. Pēc veidošanas fāzes beigām sintētisku materiālu masa sacietē, un pēc atdzesēšanas līdz istabas temperatūrai to var ievietot sagatavotajās kaulu kavītātēs. Lai panāktu pagaidu starpliku (spacer) optimālu mehānisko izturību, ir ieteicams izmantot metāla armatūru. Vēl ir jāraugās, lai tiktu izmantoti tikai bioloģiski saderīgi, kirurgiskai izmantošanas paredzēti metāli/sakausējumi. Veidošanas fāze sintētisko materiālu masa tiek veidota apķārt metāla armatūrai. Pārklašanu var veikt manuāli, val arī sintētisko materiālu iespiežot piemērotā veidnē, kurā atrodas metāla armatūra. Izmantojot veidni, metāla armatūra jānovieto tā, lai sintētisks materiālu masa to pilnībā ietvertu no visām pusēm. Pēc veidošanas fāzes beigām sintētisko materiālu masa sacietē un izveido ar metālu pastiprinātu starpliku (spacer).

Uzglabāšana

Uzglabāt temperatūrā, kas nepārsniedz 25 °C.

Derīguma termiņš / sterilitāte

Pašcietējošā sintētiskā materiāla derīguma termiņš ir norādīts uz papīra kārbiņas, alumīnija maisīnu un iekšējā maisīnu. **COPAL® spacerem** vairs nedrīkst izmantot pēc datuma, kas norādīts uz papīra kārbiņas. Atsevišķo sastāvdalu derīguma termiņi var atšķirties no tā, kas ir norādīts uz papīra kārbiņas. Atvērta vai bojāta alumīnija maisīņa vai ampulu blistera saturu nedrīkst sterilizēt otrreiz.

Likvidēšana

Kaulu cements atsevišķās sastāvdalas, sacietējis kaulu cements, kā arī (netirs) iepakojums jālikvidē, ievērojot vietējo varas iestāžu noteikumus. Likvidējiet polimēra sastāvdalu apstiprinātā atritumu apsaimniekošanas objektā. Šķidrā sastāvdala jāiztvainē zem labi ventiliēta pārsegas vai pirms likvidēšanas jāabsorbē inertā materiālā un jāpārvieto uz piemērotu tvertni.

Eigenschappen

COPAL® spacem is een snel uithardende cementachtige kunststof op poly-(methylacrylaat, methylmethacrylaat)-basis zonder toegevoegde antibiotica.

COPAL® spacem bevat calciumcarbonaat als röntgenconstrastmiddel. Om de uit **COPAL® spacem** vervaardigde tijdelijke spacers (plaatshouders) in het operatieveld beter zichtbaar te maken werd de kleurstof chlorofyl (E141) toegevoegd.

COPAL® spacem wordt onmiddellijk voor het gebruik bereid door het mengen van een polymerpoedercomponent en een vloeibare monomeercomponent. Daarbij ontstaat een plasticische deegachtige massa, die binnen enkele minuten uithardt.

Samenstelling

Een verpakking **COPAL® spacem** bevat twee zakjes met een poeder (polymerpoeder) en twee bruine glazen ampullen (monomeervloeistof).

Bestanddelen van het polymerpoeder

Poly-(methylacrylaat, methylmethacrylaat), calciumcarbonaat, benzoylperoxide, kleurstof E141.

Bestanddelen van de monomeervloeistof

Methylmethacrylaat, N,N-dimethyl-p-toluidine, hydrochinon, kleurstof E141.

Het cementpoeder is drie keer verpakt. Het buitenste, niet-steriele zakje van aluminium bevat een zakje van polyethyleen en papier (met peelmogelijkheid), dat van buiten niet-steriel is en van binnen wel steriel. Hierin zit weer een ander steriel zakje van polyethyleen en papier met het cementpoeder.

De ampul van bruin glas met de steriel gefilterde monomeervloeistof is eveneens steriel verpakt in een afzonderlijke, met ethyleenoxide gesteriliseerde blister.

Indicaties

COPAL® spacem is geïndiceerd voor de extracorporele vervaardiging van niet articulerende en articulerende tijdelijke spacers bij tweefasenrevisions met als doel:

- deadspace-management
- stabilisatie van de resectiesituatie
- mogelijkheid tot mobilisatie

Contra-indicaties

COPAL® spacem mag niet op patiënten worden toegepast

- voor de permanente, stabiele verankering van totale of partiële gewrichtsendoprothesen in het bot
- wanneer overgevoeligheid voor bestanddelen van de kunststof wordt vermoed of is vastgesteld
- gedurende de zwangerschap en het geven van borstvoeding

Doelpopulatie

Er is weinig bewijs voor toepassing onder kinderen en adolescenten, daarom wordt aangeraden om bij hen **COPAL® spacem** te gebruiken.

Als er geen andere optie beschikbaar is, bijvoorbeeld als gevolg van aanwezig chirurgisch trauma, dan ligt de beslissing voor toepassing van **COPAL® spacem** bij de desbetreffende chirurg.

Gebruikersdoelgroep

Professionele zorgverleners in een klinische setting.

Bijwerkingen

Bijs gebruik van zelfuithardende kunststoffen (b.v. poly-(methylacrylaat, methylmethacrylaat)-botcementen) direct in het organisme wordt in zeldzame gevallen een tijdelijke daling van de bloeddruk waargenomen na preparatie van het implantaatbed resp. onmiddellijk na de implantaatie van de tijdelijke spacer. In een enkel geval kunnen ernstige complicaties voorkomen, die tot een hartstilstand, anafylyctische shock of zelfs tot plotseling overlijden kunnen leiden. Deze bijwerking is ook mogelijk bij **COPAL® spacem**, maar weinig waarschijnlijk omdat de tijdelijke spacer extracorporaal wordt vervaardigd.

Om pulmonale en cardiovasculaire complicaties, zoals longembolie en hartstilstand, te vermijden, wordt geadviseerd het implantaatieterrein grondig te spoelen met een isotone oplossing (toepassing van pulslavage), voordat de tijdelijke spacer wordt ingebracht. In geval van pulmonale resp. cardiovasculaire voorvallen is een controle en eventueel een verhoging van het bloedvolume nodig. Bij acute respiratoire insufficiëntie dienen anesthesiologische maatregelen te worden genomen.

De volgende bijkomende ongewenste bijwerkingen werden waargenomen bij het gebruik van zelfuithardende poly-(methylmethacrylaat)-kunststoffen (poly-(methylmethacrylaat)-botcementen): tromboflebitis, hemorrhage. Andere waargenomen bijwerkingen zijn: myocardinfarct, voorbijgaande hartritmestoornissen, cerebrovasculair accident. Daarnaast kunnen zich complicaties voordoen die voor elke chirurgische ingreep gelden.

Er werden de volgende effecten waargenomen die verband houden met de spacer: migratie of dislocatie van de spacer, spacerfractuur, botbreuk.

Voorzorgsmaatregelen**Gebruik door operatiepersoneel**

Voor gebruik van **COPAL® spacem** dient de gebruiker goed vertrouwd te zijn met de eigenschappen, de hantering en de applicatie ervan. Het verdient aanbeveling dat de gebruiker oefent met de gehele meng- en gebruiksprocedure van **COPAL® spacem** voordat het voor de eerste keer wordt gebruikt. Ook is precieze kennis nodig, wanneer gebruik wordt gemaakt van mengsystemen en spuiten voor het verwerken van de zelfuithardende kunststof.

De vloeibare monomeer is uiterst vluchtig en ontvlambaar. Er is melding gemaakt van ontsteking van monomeerdampen veroorzaakt door de toepassing van elektrocauteraatieve apparatuur op operatieplaatsen in de buurt van vers geïmplanteerd botcement. Het monomeer is ook een sterk vetoplosend middel en mag niet in direct contact komen met het lichaam. Bij de omgang met het monomeer of de toebereide, zelfuithardende kunststof **COPAL® spacem**

moeten handschoenen worden gebruikt die de nodige bescherming garanderen tegen het indringen van het monomeer methylmethacrylaat in de huid. Handschoenen van PVP (drielaag polyethyleen, ethyleen-vinylalcohol-copolymer, polyethyleen) en Viton®/Butyl-handschoenen bleken goede langdurige bescherming te bieden. Er wordt (veiligheidshalve) aanbevolen twee paar handschoenen over elkaar aan te trekken, bijv. een chirurgische handschoen van polyethyleen over een binnenneste paar standaard chirurgische handschoenen van latex. Het gebruik van enkel latex- of polystyrenebutadiene-handschoenen is onvoldoende. Vraag uw fabrikant welke handschoenen geschikt zijn voor een dergelijke toepassing.

De dampen van het monomeer kunnen de ademhalingswegen en de ogen irriteren en schadelijk zijn voor de lever. Er werd melding gemaakt van huidirritaties die toe te schrijven zijn aan het contact met het monomeer. Fabrikanten van zachte contactlenzen raden aan, deze lenzen te verwijderen in aanwezigheid van schadelijke of irriterende dampen. Omdat zachte contactlenzen vloeistoffen en gassen doorlaten, mogen ze niet gedragen worden in de operatiekamer, wanneer methylmethacrylaat wordt gebruikt.

Mechanische stabiliteit

De tijdelijke spacers dienen qua grootte en vorm zo te worden vervaardigd dat een toereikende stabiliteit van de spacer kan worden verwacht. Daarbij is het belangrijk dat dunne plaatjes, groeven, scherpe hoeken en scherpe randen van de spacer worden vermeden. Er wordt aanbevolen metalen versterkingen in de spacer te integreren, die ook groot genoeg zijn. Bij het gebruik van metalen versterkingen moet in acht worden genomen dat het metalen oppervlak schoon en vettvrij moet zijn om een optimale aanhechting van het kunststofmengsel aan de metalen versterking te bereiken en zodoende een optimale versterking mogelijk te maken. Bovendien moet erop gelet worden dat uitsluitend biocompatibele, in de chirurgie gebruikelijke metalen/metaallegeringen worden gebruikt. **COPAL® spacem** is mengklaar voorbereid voor het maken van spacers. Bij het vervaardigen van de tijdelijke spacer moet er bij het mengen van de twee componenten, polymerpoeder en monomeervloeistof, absolut op worden gelet dat de mengverhouding van deze twee componenten niet wordt veranderd (zie de hierna volgende aanwijzing in de tweede paragraaf onder "Dosering"). Indien op advies van de arts aanvullende vaste substanties aan het **COPAL® spacem**-poeder worden toegevoegd, dan mag – rekening houdend met de concrete situatie van de patiënt – een hoeveelheid van 4 g voor de volledige tijdelijke spacer niet worden overschreden. Het niet opvolgen van deze aanwijzing kan een aanmerkelijk nadeelige invloed hebben op de fysische en mechanische eigenschappen van de met **COPAL® spacem** vervaardigde tijdelijke spacer. Door de chemische samenstelling van **COPAL® spacem** moet bovenindien in vergelijking met uit conventionele botcementen vervaardigde spacers rekening worden gehouden met een verhoogde afgifte van in water oplosbare substanties van de polymermatrix in het organisme.

Toepassing bij de patiënt

Bloeddruk, hartslag en ademhaling moeten zorgvuldig worden gecontroleerd tijdens en onmiddellijk na het inbrengen van met **COPAL® spacem** vervaardigde tijdelijke

spacers. Ledere significante verandering van deze vitale tekenen moet onmiddellijk verholpen worden met de passende maatregelen. Bij gebruik van met **COPAL® spacem** vervaardigde tijdelijke spacers moet het gerepareerde bot kort voor het inbrengen van de spacer zorgvuldig worden gereinigd en geaspireerd. Bij de uitharding van met **COPAL® spacem** vervaardigde spacers ontstaat warmte waarbij de temperatuur boven de weefselverdraagbaarheid kan liggen. Daarom mogen de met **COPAL® spacem** vervaardigde tijdelijke spacers pas in het bot worden geïmplanteerd nadat ze volledig zijn uitgehard en tot op omgevingstemperatuur zijn afgekoeld. Omdat voor kinderen en jongeren geen klinische ervaringen beschikbaar zijn, wordt het gebruik van **COPAL® spacem** afgeraden.

Onverenigbaarheden

Behalve de meegeleverde monomeercomponent mogen geen verdere vloeibare oplossingen worden toegevoegd aan dezelfuithardende kunststof **COPAL® spacem**. Ook mogen er geen stoffen worden toegevoegd die de uitharding van de zelfuithardende kunststof kunnen belemmeren.

Dosering

Na het mengen van het polymerpoeder met de monomeervloeistof ontstaat meteen een snel uithardend kunststofmengsel. De gewenste tijdelijke spacer kan ofwel door handmatig vormen worden vervaardigd, ofwel door het plasticke kunststofmengsel in geschikte vormen in te brengen (bijv. kunststof of metalen vormen). **COPAL® spacem** is groen gekleurd om de daaruit gemaakte tijdelijke spacers duidelijk zichtbaar te maken in het operatieveld. Een dosis wordt toebereid door de volledige inhoud van een zakje polymerpoeder te mengen met de volledige monomeervloeistof van een ampul, ook wanneer daarna niet de volledige hoeveelheid mengsel nodig is voor het maken van de tijdelijke spacer. De mengverhouding tussen polymerpoeder en monomeervloeistof mag bij het mengen van beide componenten niet worden veranderd. De te gebruiken hoeveelheid gevormd kunststofmengsel is afhankelijk van de grootte en het volume van de te vervaardigen tijdelijke spacer.

Voor dat met het vervaardigen van de tijdelijke spacer wordt begonnen, dient minstens één extra dosis **COPAL® spacem** ter beschikking te staan, zodat de volledige spacer kan worden gemaakt uit één kunststofmengsel. Overeenkomstig moeten, indien nodig, één of meerdere bijkomende mengsystemen klaar staan. Indien groter hoeveelheden **COPAL® spacem** moeten worden gemengd (bijv. 5 verpakkingen voor een heupspacer), dan kan het, afhankelijk van de vermelde maximumhoeveelheid voor het gebruikte mengsysteem, noodzakelijk zijn de hoeveelheden te verdelen over meerdere mengprocessen. In dat geval moet men er zich van verzekeren dat het later toebereide kunststofmengsel steeds verwerkt wordt vóór het begin van de uithardingsfase van het kunststofmengsel dat als eerste werd gebruikt.

Toebereiding

Voorbereiding

Het is raadzaam de componenten vooraf minimaal 24 uur te koelen bij een temperatuur van 4–7 °C. De componenten mogen pas onmiddellijk vóór het mengen uit de koelbak worden genomen en in het mengtoestel worden gevuld. Door

het voorkoelen worden de vorm- en uithardingstijden langer, omdat de aanvankelijke viscositeit van **COPAL® spacem** in geringe mate is verminderd in vergelijking met een niet-vooergekoeld kunststofmengsel.

Alvorens het niet-steriele beschermende zakje met aluminiumbeschermfolie te openen (zie hierboven) moet de inhoud ervan door schudden resp. kloppen naar de onderkant worden gebracht, zodat de inhoud ervan bij het openen niet wordt beschadigd. Het met polyethyleen geplastificeerde papieren zakje en de ampul mogen uitsluitend onder steriele omstandigheden worden geopend. Hier toe worden de steriele componenten (binnenin PE-geplastificeerd papieren zakje en ampul uit glas) steril geleverd.

Openen onder steriele omstandigheden



De openingsflappen aan de bovenzijde van de zak dienen om het PE-folie los te trekken van het papier.

Pak een zo groot mogelijk gedeelte van de openingsflappen vast door de zijkant van het papier / PE-folie tussen uw duim, wijsvinger en middelvinger vast te houden.

Gebruik het volledige oppervlak van uw duim om de zijkant van het PE-folie en papier vast te pakken en trek elke zijkant gelijkmataig los.

Het buitenste PE-geplastificeerde papieren zakje wordt onder steriele omstandigheden en op de daarvoor bestemde plaats geopend, zodat het binnense PE-geplastificeerde papieren zakje er steril kan worden uitgehaald. De blisterverpakking wordt eveneens onder steriele omstandigheden en op de daarvoor bestemde plaats geopend, zodat de glazen ampul er steril kan worden uitgehaald. Voor het openen van het binnense PE-geplastificeerde papieren zakje wordt de inhoud ervan door schudden resp. kloppen naar de onderkant gebracht, zodat gegarandeerd wordt dat er geen poeder verloren gaat bij het opensnijden aan de bovenste rand van het zakje. Gelieve de ampul niet recht boven het mix systeem te openen ter voorkoming van contaminatie van het cement met eventuele glas deeltjes. Om het openen van de glazen ampul te vergemakkelijken, is deze aan de overgang naar de kop van de ampul voorzien van een afbrekplaats en is er een hulpstuk (buisje) op geplaatst om het afbreken te vereenvoudigen. In plaats van de kop van de ampul wordt dit hulpstuk vastgepakt en tegelijkertijd met de kop van de ampul afgebroken. De afgebroken kop van de ampul blijft in het buisje zitten.

Mengen van de componenten

COPAL® spacem kan worden gemengd met alle mengsystemen van Heraeus Medical. Als de gebruiker **COPAL® spacem** wil gebruiken in combinatie met andere mengsystemen, dan is het aan te raden om voor eerste gebruik na te gaan of deze mengsystemen hier voor geschikt zijn.

Het mengen gebeurt onder steriele condities. De mengtijd bedraagt 30 seconden, voorzover niet anders aanbevolen. Meng steeds de volledige inhoud van een zakje met de volledige inhoud van een ampul. De componenten kunnen met een vacuümmengsysteem of handmatig worden gemengd.

Meng-, vorm- en uithardingstijden van **COPAL® spacem** worden weergegeven in de schema's aan het eind van de gebruiksaanwijzing. Daarbij moet in acht worden genomen dat de vermelde tijden enkel als een indicatie mogen worden beschouwd, omdat vorm- en uithardingstijd afhankelijk zijn van de temperatuur, het mengen en de vochtigheid en daarbij ook de onmiddellijke omgevingstemperaturen van bijv. polymeerpoeder, mengsysteem, tafel en handen een rol spelen. Hogere temperaturen verkorten de vorm- en uithardingstijden.

Bereiding met een vacuümmengsysteem: Om een tijdelijke spacer met een verminderd aantal luchtbellen en zodoende een optimale mechanische stabiliteit te verkrijgen wordt het kunststofmengsel onder vacuüm gemengd. De voorwaarden hiervoor zijn het gebruik van een luchtdicht afgesloten mengsysteem en de snelle opbouw van een toereikend vacuüm in de mengbeker (ca. 200 mbar absolute druk). Details over de mengtechniek vindt u in de gebruiksaanwijzing van het gebruikte mengsysteem. Tijdens de mengfase (30 seconden) ontstaat een homogene, groene, deegachtige massa die direct na het mengen met de hand of met geschikte vormen gevormd kan worden tot een tijdelijke spacer.

Bereiding door handmatig mengen: Erst wordt de bak gevuld met de vloeibare monomeercomponent en onmiddellijk aansluitend de polymeerpoedercomponent. Tijdens de mengfase (30 seconden) worden beide componenten onder gelijkmataig roeren met elkaar vermengd. Er ontstaat een homogene, groene, deegachtige massa, die na afloop van de wachtfase met de hand tot een tijdelijke spacer gevormd kan worden. Indien de tijdelijke spacer met behulp van geschikte vormen wordt vervaardigd, dan kan de wachtfase achterwege blijven.

Gebruik van de kunststof

Om een tijdelijke spacer met **COPAL® spacem** te vervaardigen, moet het kunststofmengsel gedurende de vormfase met de hand worden gevormd of in geschikte vormen worden ingebracht. Na het beëindigen van de vormfasehardt het kunststofmengsel uit en kan het – afgekoeld op omgevingstemperatuur – ingebracht worden in de gerepareerde botcaviteit.

Om een optimale mechanische stabiliteit van de tijdelijke spacer te bereiken, wordt het gebruik van metalen versterkingen aanbevolen. Daarbij moet erop worden gelet dat uitsluitend biocompatibele, voor de chirurgie toegelaten metalen/metaallegeringen worden gebruikt. Het kunststofmengsel wordt daartoe gedurende de vormfase rondom de metalen versterking gevormd. Het ommantel kan ofwel handmatig gebeuren, ofwel wordt de kunststof in geschikte vormen ingebracht die een metalen versterking bevatten. Indien een vorm wordt gebruikt, dient de metalen versterking zodanig geplaatst te zijn dat het kunststofmengsel de metalen versterking volledig kan omgeven. Het kunststofmengselhardt na het beëindigen van de vormfase uit en vormt een met metaal versterkte spacer.

Opslag

Niet boven 25 °C opslaan resp. bewaren.

Houdbaarheid / steriliteit

De houdbaarheid van de zelfuithardende kunststof is vermeld op de vouwdoos, het zakje met de aluminiumbeschermfolie en het binnenste zakje. Na het verstrijken van de datum die op de vouwdoos is vermeld mag COPAL® spacem niet meer worden gebruikt. De houdbaarheid van de afzonderlijke componenten kan, afhankelijk van de productie, afwijken van de op de vouwdoos vermelde houdbaarheid. De inhoud van geopende of beschadigde aluminium zakjes of ampul verpakkingen mogen niet worden hergesteriliseerd en moeten worden weggegooid.

Afvalverwijdering

Volg bij het afvoeren van losse componenten van het botcement, uitgehard botcement en (niet-gereinigd) verpakkingsmateriaal de voorschriften van de plaatselijke instanties op. Voer de polymercomponent af via een goedgekeurd afvalverwerkingsbedrijf. Laat de monomeervloeistofcomponent verdampen onder een goed ventilerende afvoerkap/in een zuurkast of zuig de vloeistof op met een inert materiaal en voer het als afval af in een daartoe geschikt reservoir.

NO

COPAL® spacem

Egenskaper

COPAL® spacem er et raskt herdende sementlignende kunststoff på poly-(metylakrylat, metylmetakrylat)-basis uten tilsatte antibiotika.

COPAL® spacem inneholder kalsiumkarbonat som røntgenkontrastmiddel. For at den midlertidige avstandsholderen (spacer) av **COPAL® spacem** skal være bedre synlig på operasjonsstedet, er fargestoffet klorofyll (E141) tilsatt. **COPAL® spacem** blir tilberedt umiddelbart før bruk ved å blande en polymerpulver-komponent og en flytende monomerkomponent. Derved dannes en plastisk deig som herdes på noen få minutter.

Sammensetning

En pakke **COPAL® spacem** inneholder to poser med et pulver (polymerpulver) og to ampuller av brunt glass (monomerveske).

Ingredienser i polymerpulveret

Poly-(metylakrylat, metylmetakrylat), kalsiumkarbonat, benzoyleperosid, fargestoff E141.

Ingredienser i monomervesken

Metylmetakrylat, N,N-dimetyl-p-toluidin, hydrokinon, fargestoff E141.

Sementpulveret er pakket tredobbelt. Den utvendige, uesterile beskyttelsesposen av aluminium inneholder en polyetylen-papirpose (kan rives opp), som er uesteril utvendig og steril innvendig. I denne befinner det seg nok en steril polyetylen-papirpose som inneholder sementpulveret.

Ampullen av brunt glass med den steriltfiltrerte monomer-vesken er også sterilt pakket i bubleplast som er sterilisert med etylenoksid.

Indikasjon

COPAL® spacem er indisert for ekstrakorporal fremstilling av ikke-artikulerende og artikulerende midlertidige avstandsholdere (spacer) i to-trinns oppbygning med følgende målsetting:

- Deadspace-behandling
- Stabilisering av reseksjonssituasjonen
- Mulig mobilisering

Kontraindikasjon

COPAL® spacem må ikke brukes på pasienten

- til permanent, stabil forankring av totale eller partielle leddendoproteser i benet
- ved formodet eller påvist overførtlighet mot ingredienser i kunststoffet
- ved graviditet og i ammeperioden

Målpopulasjon

Det foreligger få resultater for barn og ungdom, og derfor anbefales det ikke å bruke **COPAL® spacem**.

Hvis det ikke finnes andre tilgjengelige alternativer, for eksempel ved eksisterende kirurgisk traume, har behandlende lege ansvaret for å vurdere bruk av **COPAL® spacem**.

Målgruppe

Helsearbeidere i klinisk sammenheng.

Bivirkninger

Ved bruk av selvherdende kunststoff (f.eks. poly-(metylakrylat, metylmetakrylat)-bensemengte) direkte i organismen observeres sjeldent et forbipående blodtrykksfall etter preparering av implantatstedet hhv. umiddelbart etter implantasjonen av den midlertidige avstandsholderen (spacer). I enkelte tilfeller kan det oppstå alvorlige komplikasjoner, fra hjertestans til anafylaktisk sjokk og plutselig død. Denne bivirkningen er også mulig ved **COPAL® spacem**, men lite sannsynlig på grunn av den ekstrakorporale fremstillingen av den midlertidige avstandsholderen (spacer).

Før å unngå pulmokardiovaskulære komplikasjoner, som lungeemboli og hjertestans, anbefales det å spyle implantasjonsstedet grundig med en isoton løsning (pulsavage-anwendung) før den midlertidige avstandsholderen (spacer) settes inn. I tilfelle pulmonale hhv. kardiovaskulære hendelser er det nødvendig med overvåking og eventuell øking av blodvolumet. Ved akutt respiratorisk insuffisjens skal det iverksettes anestesiologiske tiltak.

Følgende ytterligere uønskede virkninger er observert ved bruk av selvherdende poly-(metylmetakrylat)-kunststoff (poly-(metylmetakrylat)-bensemengte): Tromboflebit, hemorragi. Andre observerte bivirkninger er: Myokardinfarkt, kortvarige hjerterytmeforstyrrelser, cerebrovaskulære hendelser. Dessuten er de komplikasjoner mulige som kan oppstå ved ethvert kirurgisk inngrep.

Følgende spacer-relaterte konsekvenser er observert: Migrasjon eller dislokasjon av spacer, spacerfraktur, beinbrudd.

Forsiktighetstiltak

Brukes av operasjonspersonell

Før bruk av **COPAL® spacem** skal brukeren være godt fortrødig med egenskapene, håndteringen og applikasjonen. Det anbefales at brukeren over hele prosedyren for blanding og håndtering av **COPAL® spacem** før det brukes første gang. Nøyaktige kjennskaper er også nødvendige når det brukes blandesystemer og sprøyter til bearbeiding av det selvherdende kunststoffet.

Den flytende monomeren er svært flyktig og brannfarlig. Det er rapportert om antennelse av monomergass forårsaket av bruk av elektrokautereringsutsyr på operasjonsområder i nærheten av nylig implantert bensemengte. Monomeren er også sterkt lipidoppløsende og bør ikke komme i direkte kontakt med kroppen. Ved omgang med monomeren eller det tilberedte, selvherdende kunststoffet **COPAL® spacem** må det brukes hanske som gir den nødvendige beskyttelsen mot at monomeren metylmetakrylat trenger inn i huden. Hansker av PVP (trelags polyetylen, etylen-vinylalkohol-kopolymer, polyetylen) og Viton®/butyl-hansker viser seg å beskytte godt over lengre tid. Det anbefales (for sikkerhets skyld) å bruke to par hanske over hverandre, f.eks. en polyetylen-kirurghanske over et indre par lateks standard kirurghansker. Bruk av bare lateks- eller polystyrol-butadien-hansker er ikke tilstrekkelig. Vennligst informer deg hos leverandøren om hvilke hanske som egner seg til en slik anvendelse.

Monomerdamp kan irritere luftveiene og øynene og muligens skade leveren. Hudirritasjoner som kan føres tilbake til kontakt med monomer er blitt beskrevet. Produsenter av myke kontaktlinser anbefaler å ta ut disse linsene i nærværet av skadelig eller irriterende damp. Fordi væsker og gass kan trenge gjennom myke kontaktlinser, skal de ikke brukes i operasjonssaler når det anvendes metylmetakrylat.

Mekanisk stabilitet

De midlertidige avstandsholderne (spacer) som skal fremstilles, skal planlegges med hensyn til størrelse og form slik at det kan forventes at de er faste nok. Det er da viktig at tynde steder, skår, skarpe hjørner og kanter på avstandsholderen (spacer) unngås. Det anbefales å integrere metallforsterknings i avstandsholderne (spacer). Metallforsterkningen bør da dimensjonen tilstrekkelig. Vær oppmerksom på at metalloverflata på metallforsterkningen må være ren og fettfri, for å oppnå at kunststoffdeigen hefter seg best mulig til metallforsterkningen og dermed muliggjør en optimal forsterkning. Dessuten må man passe på at det kun brukes biokompatible metaller/metallegeringer som er vanlige i kirurgi. **COPAL® spacem** er klar til fremstilling av avstandsholdere (spacer). Ved fremstilling av den midlertidige avstandsholderen må man, når de to komponentene polymerpulver og monomer væske blandes, passe på at blandingsforholdet mellom disse to komponentene ikke forandres (se senere avisning i andre avsnitt under "Dosering"). Hvis det etter legens avisning i tillegg blandes faste substanser i **COPAL® spacem**-pulveret, må en mengde på 4 g for hele den midlertidige avstandsholderen (spacer) ikke overskrives, det skal tas hensyn til pasientens konkrete situasjon. Hvis dette ikke følges, kan de fysiske og mekaniske egenskapene for den midlertidige avstandsholderen (spacer) som fremstilles av **COPAL® spacem** påvirkes betraktelig. På grunn av den kjemiske sammensetningen av **COPAL® spacem** må man dessuten regne med en økt frigjøring av vannløselige substanser i organismen fra polymermatrisen, sammenliknet med avstandsholdere som er fremstilt av konvensjonelle bensementer.

Anvendelse på pasienten

Overvåk blodtrykk, puls og åndedrett omhyggelig under og umiddelbart etter innsetting av midlertidige avstandsholdere (spacer) som er fremstilt med **COPAL® spacem**. Enhver signifikant forandring i disse vitale tegnene må omgående avhjelpes med tilsvarende tiltak. Ved bruk av midlertidige avstandsholdere som er fremstilt med **COPAL® spacem** skal det preparere benet rengjøres omhyggelig og aspireres umiddelbart før avstandsholderen (spacer) settes inn. Når avstandsholdere (spacer) som er fremstilt med **COPAL® spacem** herdes, oppstår det varme som kan ha en temperatur som ligger over den verdien som vevet kan tåle. Derfor bør midlertidige avstandsholdere som er fremstilt med **COPAL® spacem** ikke planteres i benet før de er fullstendig herdet og avkjølt til romtemperatur. Da det ikke foreligger noen klinisk erfaring for barn og ungdom, anbefales det å ikke bruke **COPAL® spacem**.

Inkompatibiliteter

Bortsett fra den vedlagte monomerkomponenten må ingen andre flytende løsninger tilsettes det selvherdende kunststoffet **COPAL® spacem**. Det må heller ikke tilsettes stoffer som kan hindre herdingen av det selvherdende kunststoffet.

Dosering

Efter at polymerpulveret er blandet med monomer væsken, oppstår det en raskt herdende plastisk kunststoffdeig. Den ønskede midlertidige avstandsholderen (spacer) kan fremstilles enten med manuell forming eller ved å legge den plastiske kunststoffdeigen i egnede former (f.eks. plast- eller metallformer). **COPAL® spacem** er grønnfarget, slik at de midlertidige avstandsholderne (spacer) er godt synlige på operasjonsstedet.

En dose tilberedes ved å blande hele innholdet i en polymerpulverpose med hele monomer væsken fra en amppule, selv om ikke all deigen er nødvendig for å fremstille en midlertidig avstandsholder. Blandingsforholdet mellom polymerpulver og monomer væske må ikke forandres når de to komponentene blandes. Den mengden av den fremstilte kunststoffdeigen som brukes av er avhengig av størrelse og volum på den midlertidige avstandsholderen (spacer).

Minst en ekstra dose av **COPAL® spacem** bør stå til rådighet før fremstillingen av den midlertidige avstandsholderen (spacer) begynner, slik at hele avstandsholderen (spacer) kan fremstilles av en kunststoffdeig. På samme måte bør ett eller flere ekstra blandesystemer stå til rådighet om nødvendig. Hvis det skal blandes større mengder av **COPAL® spacem** (f.eks. 5 pakker for en hoffe-spacer), kan det alt etter maksimal angivelse for det anvendte blandesystemet være nødvendig å dele opp mengden i flere blandeprosesser. I dette tilfellet må det sikres at den senere kunststoffdeigen alltid blir bearbeidet før herdefasen for den først applikerte kunststoffdeigen begynner.

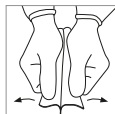
Tilberedelse

Forberedelse

Det anbefales å forhåndskjøle komponentene i minst 24 timer ved 4–7 °C. Komponentene skal ikke tas ut av kjøleren og fylles i blandebeholderen før umiddelbart før blandeprosessen. På grunn av forhåndskjølingen forlenges formings- og herdetiden, førdi begynnelsesviskositeten for **COPAL® spacem** er litt lavere sammenliknet med en ikke forhåndskjølt kunststoffdeig.

Før den sterile aluminium-beskyttelsesposen (se ovenfor) åpnes, skal innholdet ristes eller bankes nedover, slik at innholdet ikke blir skadet når posen åpnes. Polyetylen-papirposen og amppullen må kun åpnes under sterile forhold. De sterile komponentene (indre PE-papirpose og glassampulle) tilsettes sterilt.

Åpne under sterile forhold



Åpningsflikene øverst på posen er til hjelp når PE-folien skal fjernes fra papiret.

For å gripe så mye av åpningsflikene som mulig, bør siden av papiret/PE-folien holdes mellom tommel-, peke- og langfingeren.

Bruk hele tommelfingerflaten til å gripe PE-folien og papiret, og dra hver side jevnt av.

Den ytre PE-papirposen blir åpnet under sterile forhold og på det fastlagte stedet, slik at den indre PE-posen kan tas ut i steril tilstand. Bobleplasten blir også åpnet under sterile forhold og på det fastlagte stedet, slik at glassampullen kan tas ut i steril tilstand. Før den indre PE-posen blir åpnet, skal innholdet ristes eller bankes nedover, for å sikre at ikke

noe pulver renner ut når posen klippes opp på den øvre kanten. For å unngå kontaminering av sementen med fragmenter fra glassampullen må den ikke åpnes over mikseutstyr. For å gjøre det lettere å åpne glassampullen, har den et bruddpunkt på overgangen til ampullehodet og en påsatt brekkhjelpe (ror). I stedet for ampullehodet tar man tak i den påsatte brekkhjelpen og brekker av samtidig med ampullehodet. Det avbrukne ampullehodet forblir i røret.

Blande komponentene

Alle blandesystemer fra Heraeus Medical er egnet til å blande COPAL® spacer. Hvis brukeren ønsker å bruke COPAL® spacer i kombinasjon med andre blandesystemer, anbefales det å kontrollere at de er egnet før de brukes første gang.

Blandingen foregår under sterile forhold. Blandetiden er 30 sekunder, hvis ikke noe annet er anbefalt. Hele innholdet i en pose må alltid blandes med hele innholdet i en ampulle. Komponentene kan blandes med et vakuum-blandesystem eller manuelt. Blande-, formings- og herdetider for COPAL® spacer er vist i diagrammene helt bak i bruksvisningen. Vær oppmerksom på at tidsangivelsene bare er holdepunkter, fordi formings- og herdetiden er avhengig av temperatur, blanding og fuktighet, og den umiddelbare omgivelsestemperaturen på f.eks. polymerpulver, blandesystem, bord og hender også spiller en rolle. Høyere temperaturer forkorter formings- og herdetidene.

Tilberedelse med et vakuum-blandesystem: For å kunne oppnå en midlertidig avstandholder (spacer) med et lavere antall luftlommer, og dermed en optimal mekanisk fasthet, blir kunststoffdeigen rørt under vakuum. Forutsetning er bruk av et luftsett lukket blandesystem og rask oppbygning av et tilstrekkelig vakuum i blandeholderen (ca. 200 mbar absolutt trykk). Du finner detaljer om blandeknikken i bruksveiledningen for blandesystemet. Under blandefasen (30 sekunder) oppstår det en homogen, grønn, deigligende masse, som etter at den er blandet kan formas for hånd eller med egnede former til en midlertidig avstandholder (spacer).

Tilberedelse ved manuell blanding: Først blir de flytende monomerkomponentene og like etterpå polymerpulver-komponentene fylt på beholderen. Under blandefasen (30 sekunder) blir de to komponentene blandet med hverandre med jevn røring. Det oppstår en homogen, grønn, deigligende masse, som etter at ventetiden er over kan formas for hånd til en midlertidig avstandholder (spacer). Hvis den midlertidige avstandholderen blir fremstilt med egnede former, er det ikke nødvendig med noen ventetid.

Bruk av kunststoff

Før å fremstille en midlertidig avstandholder (spacer) med COPAL® spacer, må kunststoffdeigen formas for hånd eller legges i egnede former innen formingsfasen. Etter at formingsfasen er avsluttet, herdes kunststoffdeigen og kan, avkjølt til romtemperatur, settes inn i den klargjorte benkavitetten.

For å oppnå en optimal mekanisk fasthet på den midlertidige avstandholderen (spacer), anbefales det å bruke metallforsterkninger. Pass på at det kun brukes biokompatible metaller/metallegeringer som er godkjent for kirurgi. I løpet av formingsfasen blir kunststoffdeigen formet rundt metallforsterkningen. Tildekningen kan enten skje manuelt, eller kunststoffet blir lagt i egnede former som inneholder en metallforsterkning. Når det brukes en form, må metallforsterkningen være plassert slik at kunststoffdeigen kan omgi metallforsterkningen fullstendig. Kunststoffdeigen herdes etter at formingsfasen er avsluttet og danner en metallforsterket avstandholder (spacer).

Lagring

Må ikke lagres eller oppbevares over 25 °C.

Holdbarhet / sterilitet

Holdbarheten til det selverhrende kunststoffet er angitt på esken, aluminiumsposen og den indre posen.

COPAL® spacer må ikke brukes etter den datoen som er angitt på esken. De enkelte komponentene kan produksjonsrelatert være lengre holdbare enn det som er angitt på esken. Innholdet i åpnede eller skadde beskyttelsesposer av aluminium eller blistertilpassinger med ampuller må ikke resteriliseres og må derfor kasseres.

Kassering

Enkelte av beinsegmentens komponenter, herdet beinsegment samt (ikke rengjort) emballasje skal avfallsbehandles i samsvar med gjeldende lokale forskrifter. Polymerkomponenten skal avfallsbehandles hos et autorisert avfallsanlegg. Væskekomponenten skal fordampes under en godt ventilert avtrekkshette eller absorberes av et inert materiale og overføres til egnet beholder for avfallsbehandling.

PL

COPAL® spacem

Właściwości

COPAL® spacem to szybkoutwardzalne, cementopodobne tworzywo sztuczne na bazie poli(akrylanu metylu, metakrylanu metylu) bez dodatku antybiotyków.

COPAL® spacem zawiera węglan wapnia jako środek radio-cieniujący. W celu uzyskania lepszej widoczności wykonanych z materiału **COPAL® spacem** tymczasowych rozpõeek (tzw. spacerów) w polu operacyjnym dodano barwnik chlороfil (E141).

COPAL® spacem przygotowuje się bezpośrednio przed zastosowaniem poprzez zmieszanie komponentu polimerowego w proszku oraz płynnego komponentu monomerowego. W rezultacie powstaje plastyczna masa ulegająca utwardzeniu w ciągu kilku minut.

Skład

Opakowanie **COPAL® spacem** zawiera dwie saszetki z proszkiem (proszek polimerowy) oraz dwie ampułki z brązowego szkła (płyn monomerowy).

Składniki proszku polimerowego

Poli-(akrylan metylu, metakrylan metylu), węglan wapnia, nadtlenek benzoilu, barwnik E141.

Składniki płynu monomerowego

Metakrylan metylu, N,N-dimetylo-p-toluidyna, hydrochinon, barwnik E141.

Proszek cementu znajduje się w potrójnym opakowaniu. Zewnętrzna, niesterylna, aluminiowa saszetka ochronna zawiera saszetkę polietylenowo-papierową (rozrywaną), która jest niesterylna na zewnątrz i sterylna wewnętrz. W środku znajduje się kolejna sterylna saszetka polietylenowo-papierowa, zawierająca proszek cementu.

Ampułka z brązowego szkła, zawierająca płyn monomerowy wysterylizowany przez filtrację, była również zapakowana sterylnie do pojedynczego blistra, wysterylizowanego tlenkiem etylenu.

Wskazania

COPAL® spacem jest wskazany do pozaustrojowego wytwarzania niestawowych i stawowych tymczasowych rozpõeek (spacerów) w dwuczasowych zabiegach rewizyjnych w następującym celu:

- wypełnianie obszarów martwych
- stabilizacja po resekcji
- możliwość usprawnienia

Przeciwwskazania

COPAL® spacem nie wolno używać u pacjentów

- do stafego, stabilnego zakotwiczenia całkowitych lub częściowych endoprotez w kości
- w przypadku podejrzenia lub stwierdzonej nadwrażliwości na składniki tworzywa sztucznego
- w czasie ciąży i w okresie karmienia piersią

Populacja docelowa

Istnieją nieliczne dane dotyczące dzieci i młodzieży, dlatego nie zaleca się zastosowania **COPAL® spacem** w tej grupie pacjentów.

Jeśli nie ma innej możliwości, na przykład w przypadku obecnego urazu chirurgicznego, decyzja dotycząca zastosowania **COPAL® spacem** należy do chirurga prowadzącego.

Docelowa grupa użytkowników

Pracownicy ochrony zdrowia w kontekście klinicznym.

Działania niepożądane

W przypadku stosowania samoutwardzalnych tworzyw sztucznych (np. cementów kostnych z poli-(akrylanu metylu, metakrylanu metylu)) bezpośrednio w organizmie rzadko obserwowany jest przejściowy spadek ciśnienia tętniczego po preparacji foła implantu lub bezpośrednio po implantacji tymczasowych rozpõeek (spacerów). W pojedynczych przypadkach mogą wystąpić ciężkie powikłania, którym może towarzyszyć zatrzymanie akcji serca, a nawet wstrząs anafilaktyczny i nagły zgon. Takie działania niepożądane jest również możliwe podczas stosowania **COPAL® spacem**, jednak mało prawdopodobne ze względu na pozaustrojowe wytwarzanie tymczasowych rozpõeek (spacerów).

Aby uniknąć powikłań ze strony układu oddechowego i sercowo-naczyniowego, takich jak zatorowość płucna i zatrzymanie akcji serca, zaleca się dokładne przepukiwanie miejsca implantacji roztworem izotonicznym (plukanie pulsacyjne) przed wprowadzeniem tymczasowej rozpõeki (spaceru). W przypadku wystąpienia incydentu płucnego lub sercowo-naczyniowego należy monitorować objętość krwi i być może ją zwiększyć. W przypadku ostrej niewydolności oddechowej należy zastosować środki anestezjologiczne. Następujące dodatkowe działania niepożądane były obserwowane podczas stosowania samoutwardzalnych tworzyw sztucznych z poli-(metakrylanu metylu): cementów kostnych z poli-(metakrylanu metylu): zakrzepowe zapalenie żył, krwotok. Inne obserwowane działania niepożądane to: zawał mięśnia sercowego, krótkotrwałe zaburzenia rytmu pracy serca, powikłania mózgowo-naczyniowe. Ponadto możliwe są powikłania, które mogą wystąpić podczas każdego zabiegu chirurgicznego.

Obserwowano następujące działania związane z rozpõekiem (spacermi): migracja lub przeniesienie spaceru, złamanie spaceru, złamanie kości.

Środki ostrożności

Stosowanie przez personel operacyjny

Przed zastosowaniem produktu **COPAL® spacem** użytkownik powinien aby dobrze zaznajomić z jego właściwościami, przygotowaniem i aplikacją. Zalecane jest, żeby użytkownik przećwiczył całą procedurę mieszania i przygotowania **COPAL® spacem** przed pierwszym użyciem. Dokładna znajomość rzeczy jest konieczna także w przypadku zastosowania systemów do mieszania i strzykawek do przetwarzania samooutwardzalnego tworzywa sztucznego.

Plyn monomerowy jest bardzo lotny i łatwopalny. Zgłaszan przypadki zapłonu oparów monomeru spowodowanego zastosowaniem urządzeń do elektrokateryzacji w polu

operacyjnym w pobliżu świeżo wszczepionych cementów kostnych. Monomer jest także silnym rozpuszczalnikiem lipidów i nie powinien mieć bezpośredniej styczności z ciałem. W pracy z monomerem lub przygotowanym samo-utwardzalnym tworzywem sztucznym **COPAL® spacem** należy używać rękawiczek zapewniających konieczną ochronę przed przedostaniem się monomeru (metakrylanu metylu) do skóry. Rękawice z PVP (trójwarstwowy polietylen, kopolimer etylenowo-alkoholu winylowego i polietylenu) oraz rękawice butylenowe Viton® wykazały w dłuższym okresie dobre właściwości ochronne. Zalecane jest (dla pewności) nakładanie na siebie dwóch par rękawic, np. rękawic chirurgicznych z polietylenu na wewnętrzną pare standardowych rękawic chirurgicznych z lateksem. Używanie wyłącznie rękawic lateksowych lub polisteryeno-butadienowych jest niewystarczające. Należy skonsultować się z dostawcą, jakie rękawice są odpowiednie do takiego zastosowania.

Oparły monomerowe mogą powodować podrażnienia dróg oddechowych i oczu oraz ewentualnie uszkadzać wątrobę. Znane są przypadki podrażnień skóry powstały w wyniku kontaktu z monomerem. Producenci miękkich szkiet kontaktowych zalecają, by zdejmować szkła kontaktowe w obecności szkodliwych lub drażniących oparów. Ponieważ miękkie szkła kontaktowe są przepuszczalne dla cieczy i gazów, nie należy ich nosić na sali operacyjnej w przypadku stosowania metakrylanu metylu.

Stabilność mechaniczna

Tymczasowe rozpórki (spacery), które mają być wykonane, należy tak zaplanować odnośnie rozmiaru i kształtu, żeby można było oczekiwać wystarczającej wytrzymałości rozpórki (spacerów). Ważne jest przy tym, żeby unikać ciejszych miejsc, karbów, ostrych wierzchołków i ostrych krawędzi rozpórki (spacerów). Zalecane jest wbudowanie wzmacnienia metalowego do rozpórki (spacerów). W tym przypadku zaleca się dobranie odpowiednich rozmiarów wzmacnienia metalowego. Należy zwrócić uwagę, że w przypadku zastosowania wzmacnienia metalowych powierzchnia metali musi być czysta i pozbawiona tłuszczy, aby osiągnąć optymalne związywanie masy z tworzywą sztucznego do wzmacnienia metalowego i umożliwić tym samym optymalne wzmacnienie. Ponadto należy uważać, żeby używać wyłącznie biokompatybilnych, stosowanych w chirurgii metali/stopów metali. **COPAL® spacem** jest przygotowany i gotowy do wykonywania rozpórki (spacerów). Podczas wykonywania tymczasowej rozpórki należy bezwzględnie uważać przy mieszaniu obydwu komponentów – proszku polimerowego i płynu monomerowego, żeby proporcje mieszania tych dwóch składników nie były zmieniane (patrz poniższa instrukcja, drugi akapit, punkt „Dawkowanie“). Jeśli na polecenie lekarza mają być domieszane do proszku **COPAL® spacem** dodatkowo stałe substancje, to nie wolno przekraczać 4 g dla całej tymczasowej rozpórki (spacera) z uwzględnieniem konkretnego sytuacji pacjenta. W przypadku nieprzestrzegania powyższego może dojść do znacznie niekorzystnego wpływu na właściwości fizyczne i mechaniczne tymczasowych rozpórki (spacerów) wytworzonych z **COPAL® spacem**. Ze względu na skład chemiczny **COPAL® spacem** należy poza tym oczekивать większego uwalniania w organizmie rozpuszczalnych w wodzie substancji z matrycy polimerowej niż w przypadku rozpórki wytwarzanych z tradycyjnych cementów kostnych.

Zastosowanie u pacjenta

Należy dokładnie monitorować ciśnienie tętnicze krwi, tętno i czynność oddechową pacjenta podczas i bezpośrednio po wprowadzeniu tymczasowych rozpórki (spacerów) wykonanych z **COPAL® spacem**. Każda istotna zmiana tych wskaźników życiowych musi być natychmiast impulsem do podjęcia odpowiednich działań. W przypadku stosowania tymczasowych rozpórki (spacerów) wykonanych z **COPAL® spacem** przygotowaną kość należy dokładnie oczyścić i aspirować krótko przed wprowadzeniem rozpórki (spacerów). Podczas utwardzania rozpórki (spacerów) wykonanych z **COPAL® spacem** powstaje ciepło, którego temperatura może przewyższać wartość tolerowaną przez tkanki. Z tego powodu tymczasowe rozpórki (spacery) wykonane z **COPAL® spacem** należy wszczepiać do kości dopiero po całkowitym utwardzeniu i schłodzeniu do temperatury pokojowej. Ze względu na brak doświadczeń klinicznych z udziałem w dzieci i młodzieży, nie jest zalecane używanie **COPAL® spacem**.

Niekompatybilność z innymi składnikami

Oprócz dołączonych komponentów monomerowych do samoutwardzalnego tworzywa sztucznego **COPAL® spacem** nie wolno dodawać innych płynnych roztworów. Nie wolno również dodawać substancji, które mogłyby utrudnić utwardzanie samoutwardzalnego tworzywa sztucznego.

Dawkowanie

Po wymieszaniu proszku polimerowego z płynem monomerowym powstaje bezpośrednio szybkoutwardzalna, plastyczna masa z tworzywa sztucznego. Żądana tymczasowa rozpórka (spacer) można uzyskać poprzez ręczne formowanie lub włożenie plastycznej masy z tworzywa sztucznego w odpowiednie formy (np. formy do tworzywa sztucznego lub metalu). **COPAL® spacem** jest zabarwiony na zielono, aby wykonane z niego tymczasowe rozpórki (spacery) były dobrze widoczne w polu operacyjnym. Jedna dawka jest przygotowywana poprzez wymieszanie całej zawartości jednej saszetki z proszkiem polimerowym z całym płynem monomerowym z jednej ampułki, nawet jeśli następnie nie jest potrzebna cała masa do wykonania tymczasowej rozpórki. Podczas mieszania obydwóch komponentów nie wolno zmieniać proporcji mieszania proszku polimerowego i płynu monomerowego. Ilość utworzonej masy z tworzywa sztucznego, która ma być użыта, zależy od rozmiaru i objętości tymczasowej rozpórki (spacera) do wykonania.

Przynajmniej jedna dodatkowa dawka **COPAL® spacem** powinna być dostępna przed rozpoczęciem wykonywania tymczasowych rozpórki (spacerów), aby możliwe było wykonanie całej rozpórki (spacera) z jednej masy z tworzywa sztucznego. Powinny być odpowiednio dostępne w razie potrzeby jeden lub kilka dodatkowych systemów do mieszania. Jeśli mają być mieszane większe ilości **COPAL® spacem** (np. 5 opakowań na spacer do stawu biodrowego), w zależności od podanej maksymalnej ilości dla stosowanego systemu do mieszania może być konieczne podzielenie na kilka turek mieszania. W takim przypadku należy zapewnić, żeby dołożona później masa z tworzywa sztucznego była zawsze przetwarzana przed rozpoczęciem fazy utwardzania masy z tworzywa sztucznego, która była najpierw zaaplikowana.

Przygotowanie

Faza przygotowawcza

Zalecane jest wstępne schłodzenie komponentów przez 24 godziny w temperaturze 4–7 °C. Pobranie komponentów z pojemnika chłodniczego i wprowadzenie komponentów do pojemnika do mieszania powinno następuwać dopiero bezpośrednio przed mieszaniem. W wyniku wstępnego schładzania wydłużają się czasy formowania i utwardzania, ponieważ lepkość początkowa **COPAL® spacem** jest trochę obniżona w porównaniu z nieschłodzoną wstępnie masą z tworzywa sztucznego.

Przed otwarciem niesterylniej saszetki aluminiowej (patrz wyżej) zawartość należy przesunąć na dół wstrząsając lub pukając, tak aby podczas otwierania zawartość nie była uszkodzona. Polietylenowo-papierową saszetkę i ampulkę wolno otwierać wyłącznie w warunkach sterylnych. W tym celu dostarczane są z zachowaniem warunków sterylności komponenty sterylne (wewnętrzna saszetka polietylenowo-papierowa i ampulka szklana).

Otwieranie w warunkach sterylnych



Odchylane zakładek w górnej części worka ułatwiają odrwanie folii PE od papieru. Aby uzyskać największą powierzchnię uchwytu odchylanych zakładek, boczną stronę papieru/folii PE należy chwycić między kciukiem, palcem wskazującym i palcem środkowym.

Należy chwycić stronę folii PE i papieru całą powierzchnią kciuka i równomiernie oderwać każdą z warstw.

Zewnętrzna saszetka polietylenowo-papierową należy otwierać w warunkach sterylnych i w przeznaczonym do tego miejscu, tak aby możliwe było sterylne wyjęcie wewnętrznej saszetki polietylenowo-papierowej. Blister należy również otwierać w warunkach sterylnych i w przeznaczonym do tego miejscu, tak aby możliwe było sterylne wyjęcie ampulki szklanej. Przed otwarciem wewnętrznej saszetki polietylenowo-papierowej należy przesunąć zawartość na dół wstrząsając lub pukając, aby zagwarantować, że podczas rozcinania przy górnej krawędzi saszetki nie dojdzie do utraty proszku. W celu uniknięcia zanieczyszczenia cementu szklanego odpryskami – nie otwierać ampulki nad mieszalnikiem. Aby ułatwić otwieranie ampulki szklanej, należy zaznaczyć na niej w miejscu przejścia w główkę ampulki miejsce tamowania oraz uzupełnić dodatkowo nałożonym elementem wspomagającym odłamywanie (ruką). Zamiast za główkę ampulki, należy chwycić za nałożoną rurkę wspomagającą odłamywanie i złamać równocześnie z główką ampulki. Odłamana główka ampulki pozostaje w rurce.

Mieszanie komponentów

Do mieszania **COPAL® spacem** nadają się wszystkie systemy do mieszania firmy Heraeus Medical. Jeśli użytkownik chciałby użyć **COPAL® spacem** w połączeniu z innymi systemami do mieszania, zalecamy sprawdzenie ich przydatności przed pierwszym zastosowaniem.

Mieszanie odbywa się w warunkach sterylnych. Czas mieszania wynosi 30 sekund, o ile nie zalecono inaczej. Należy zawsze wymieszać całą zawartość saszetki z całą zawartością ampulki. Komponenty można mieszać w systemie do mieszania próżniowego lub ręcznie. Czas

mieszania, formowania i utwardzania **COPAL® spacem** są przedstawione na diagramach na końcu instrukcji użytkowania. Należy zwrócić przy tym uwagę, że informacje o czasie należy postrzegać jedynie jako orientacyjną informację, ponieważ czas formowania i utwardzania zależy od temperatury, mieszania i wilgotności i ważne są tu również temperatury bezpośredniego otoczenia np. proszku polimerowego, systemu do mieszania, stołu i rąk. Wyższe temperatury skracają czas formowania i utwardzania.

Przygotowanie w systemie do mieszania próżniowego: Aby uzyskać tymczasową rozpórkę (spacer) o mniejszej liczbie pęcherzyków powietrza i tym samym optymalnej wytrzymałości mechanicznej, masa z tworzywa sztucznego jest mieszana próżniowo. Warunkiem tego jest zastosowanie hermetycznie zamkniętego systemu mieszania i sztywkie wytworzenie wystarczającej próżni w pojemniku do mieszania (ciśnienie absolutne ok. 200 mbar). Szczególny na temat techniki mieszania można znaleźć w instrukcji obsługi używanego systemu do mieszania. Podczas fazy mieszania (30 sekund) powstaje jednorodna, zielona masa o substancji ciasta, która po wymieszaniu można uformować ręcznie lub przy użyciu odpowiednich form w tymczasową rozpórkę (spacer).

Przygotowanie poprzez mieszanie ręczne: Najpierw należy włąć do pojemnika płynny komponent monomerowy i bezpośrednio potem wyspać proszek polimerowy. Podczas fazy mieszania (30 sekund) obydwa komponenty są zmieszane ze sobą poprzez równomierne mieszanie. Powstaje jednorodna, zielona masa o substancji ciasta, którą po zakończeniu fazy oczekiwania można ręcznie uformować w tymczasową rozpórkę (spacer). Jeśli tymczasowa rozpórka (spacer) jest wytworzona za pomocą odpowiednich form, można zrezygnować z fazy oczekiwania.

Zastosowanie tworzywa sztucznego

Aby wykonać tymczasową rozpórkę (spacer) przy użyciu **COPAL® spacem**, podczas fazy formowania konieczne jest ręczne uformowanie masy z tworzywa sztucznego lub jej włożenie do odpowiednich form. Po zakończeniu fazy formowania masa z tworzywa sztucznego utwardza się i po schłodzeniu do temperatury pokojowej można ją wprowadzić do opracowanej jamy kostnej.

Aby uzyskać optymalną wytrzymałość mechaniczną tymczasowych rozpórek (spacerów), zalecane jest stosowanie wzmacnianie metalowych. Należy przy tym uważać, żeby używać wyłącznie biokompatybilnych, dopuszcanych do stosowania w chirurgii metali/stopów metali. Masa z tworzywa sztucznego należy w tym celu uzupełnić w czasie fazy formowania o wzmacnianie metalowe. Optasczenie można wykonać ręcznie lub poprzez włożenie tworzywa sztucznego do odpowiednich form zawierających wzmacnianie metalowe. W przypadku stosowania formy wzmacnianie metalowe musi być tak umieszczone, żeby masa z tworzywa sztucznego mogła całkowicie otaczać wzmacnianie metalowe. Masa z tworzywa sztucznego ulega utwardzeniu po zakończeniu fazy formowania i tworzy rozpórkę (spacera) wzmacnioną metalem.

Przechowywanie

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.

Trwałość / sterylność

Okres przydatności samoutwardzalnego tworzywa sztucznego do użycia jest podany na pudełku kartonowym, saszetce aluminiowej i saszetce wewnętrznej. Po upływie daty podanej na pudełku kartonowym nie wolno już używać **COPAL® spacem**. Okresy przydatności poszczególnych komponentów do użycia mogą się różnić od daty trwałości podanej na pudełku kartonowym. Zawartosc otwartej lub uszkodzonej aluminiowej saszetki lub ampulki nie podlega resterylizacji i musi być wyrzucona.

Usuwanie odpadów

Poszczególne komponenty cementu kostnego, stwardniały cement kostny oraz (nieoczyszczony) materiał opakowaniowy należy utylizować zgodnie z lokalnymi przepisami urzędowymi. Komponent polimerowy należy utylizować w autoryzowanym zakładzie odbioru odpadów. Komponent płynny należy odparować pod wydajnym wyciągiem lub zaabsorbować przy użyciu obojętnego materiału i przenieść do odpowiedniego pojemnika w celu utylizacji.

Propriedades

COPAL® spacem é uma resina cimentosa de presa rápida e à base de poli(metilacrilato, metilmetacrilato) sem antibióticos.

COPAL® spacem contém o meio de contraste radiológico carbonato de cálcio. Para permitir uma melhor visibilidade dos espaçadores temporários feitos a partir de **COPAL® spacem** no campo operatório, foi adicionado o corante clorofila (E141).

COPAL® spacem é preparado pouco antes da aplicação misturando-se um componente de polímero em pó com um componente de monômero líquido. Daí resulta uma massa plástica que endurece em poucos minutos.

Composição

Uma embalagem de **COPAL® spacem** contém dois saquinhos com um pó (polímero em pó) e duas ampolas de vidro castanho (monômero líquido).

Constituintes do polímero em pó

Polí(metilacrilato, metilmetacrilato), carbonato de cálcio, peróxido de benzoil, corante E141.

Constituintes do monômero líquido

Metacrilato de metilo, N,N-dimetilo-p-toluidina, hidroquinona, corante E141.

O cimento com a componente em pó encontra-se numa embalagem dupla esterilizada. A saqueta de protecção exterior não esterilizada de alumínio (revestimento de alumínio não puro) contém um envelope de polietileno-papel. O envelope de polietileno-papel contendo o cimento com a componente em pó encontra-se esterilizado com óxido de etileno.

A ampola de vidro âmbar com a componente monomérica líquida, a qual foi esterilizada por filtração, foi embalada novamente em condições assépticas, em embalagem blister individual esterilizada com óxido de etileno.

Indicações

COPAL® spacem está indicado para o fabrico extracorporal de espaçadores temporários ("spacers"), não-articulados e articulados, em revisões de dois tempos com o seguinte objectivo:

- gestão de espaços mortos,
- estabilização de estados após ressecção,
- possibilidade de mobilização.

Contra-indicações

COPAL® spacem não deve ser usado no paciente

- para fixação permanente e estável de endopróteses articulares totais ou parciais no osso;
- em caso de hipersensibilidade suspeita ou comprovada a um dos componentes da resina;
- durante a gravidez e o aleitamento.

População-alvo

Há poucas evidências com crianças e adolescentes, pelo que nesses casos não é recomendável usar **COPAL® spacem**. Se nenhuma outra opção estiver disponível, por exemplo,

em presença de trauma cirúrgico, a decisão de usar ou não **COPAL® spacem** caberá ao cirurgião assistente.

Grupo-alvo de utilizadores

Profissionais de cuidados de saúde em contexto clínico.

Efeitos secundários

Em caso de utilização de resinas autoendurecíveis (por ex., cimentos ósseos de polí(acrilato de metilo, metacrilato de metilo)) diretamente no organismo, em casos raros, é observável uma queda temporária da tensão arterial após a preparação do leito implantar ou imediatamente após a implantação do espaçador temporário ("spacer"). Em casos isolados, podem ocorrer complicações graves, que podem levar a paragem cardíaca ou até a um choque anafilático e à morte súbita. Estes efeitos secundários também podem ocorrer em conjunto com **COPAL® spacem**, mas a probabilidade é reduzida, uma vez que o espaçador temporário ("spacer") é preparado de forma extracorpórea.

A fim de evitar complicações pulmonares e cardiovasculares, tais como embolias pulmonares e paragem cardíaca, é recomendável que o local de implantação seja extensamente irrigado por uma solução isotónica (utilização de lavagem pulsátil) antes de se proceder à introdução do espaçador temporário ("spacer"). Em caso de episódios pulmonares ou cardiovasculares, torna-se necessário efetuar uma monitorização do volume de sangue e eventualmente aumentá-lo, se necessário. Em caso de insuficiência respiratória aguda, devem ser tomadas medidas anestesiológicas.

Foram observados os seguintes efeitos indesejáveis com a utilização de resinas autoendurecíveis de polí(metacrilato de metilo) (cimentos ósseos de polí(metacrilato de metilo)): tromboflebite, hemorragia. Outros efeitos secundários observados: enfarte do miocárdio, arritmia cardíaca temporária, incidente cerebrovascular. Além disso, são possíveis complicações como as que poderiam resultar de uma intervenção cirúrgica.

Foram observados os seguintes efeitos relacionados com o espaçador: migração ou deslocamento do espaçador, fratura do espaçador, fratura óssea.

Medidas de precaução**Aplicação pelo pessoal do bloco operatório**

Antes do emprego de **COPAL® spacem**, é necessário que o utilizador esteja bem familiarizado com as suas propriedades, a sua manipulação e aplicação durante a artroplastia. É recomendável que o utilizador, antes da primeira aplicação, ensaie todo o procedimento de misturar, manipular e aplicar a resina **COPAL® spacem**. São necessários conhecimentos exactos, quando se usam sistemas de mistura ou seringas para preparar a resina auto-endurecível. O monômero líquido é muito facilmente volátil e inflamável. Foi relatada a ignição de fumos de monômero causada pela aplicação de dispositivos de eletrocauterização em áreas cirúrgicas junto a cimentos ósseos acabados de implantar. Uma vez que o monômero é um solvente de lípidos forte, deve evitarse o contacto directo com o corpo. Ao manipular o monômero ou a resina auto-endurecível preparada **COPAL® spacem**, os utilizadores devem usar luvas que

garantam uma protecção necessária contra a penetração do monómero metilometacrilato na pele. As luvas de PVP (compostas de três camadas, polietileno, copolímero de álcool etilenovinil, polietileno) e as luvas de borracha butil/Viton® comprovaram oferecer uma boa protecção durante um longo espaço de tempo. Recomenda-se (a título de segurança) o uso de dois pares de luvas, por ex., um par de luvas cirúrgicas de polietileno por cima de um par de luvas cirúrgicas interiores normais em látex. Evitar usar exclusivamente luvas de látex ou de poliestireno-butadieno. Pergunte ao seu fornecedor quais as luvas mais adequadas para esta aplicação.

Os vapores de monômeros podem causar irritações nas vias respiratórias e nos olhos e, provavelmente, lesar o fígado. Foram relatadas irritações da pele resultantes do contacto com o monômero. Os fabricantes de lentes de contacto hidrofílicas recomendam que se removam estas lentes na presença de vapores nocivos ou irritantes. As lentes hidrofílicas, uma vez que são permeáveis a líquidos e gases, não devem ser usadas na sala de operações em caso de uso de metacrilato de metilo.

Estabilidade mecânica

O tamanho e a forma dos espaçadores temporários ("spacers") a produzir devem ser concebidos de modo a garantir uma solidez suficiente dos mesmos. Para tal, ter cuidado em evitar pontos finos, entalhes, cantos cortantes ou arestas vivas nos espaçadores ("spacers"). Recomenda-se integrar reforços de metal nos espaçadores ("spacers"). Para tal, é aconselhável prestar atenção a um dimensionamento suficiente dos reforços. Ter em conta que, na utilização de reforços de metal, a superfície do metal deve estar limpa e livre de gordura, de modo a garantir uma boa aderência da resina no reforço e uma estabilização ideal. Além disso, devem utilizar-se apenas metais e/ou ligas de metais biocompatíveis e de uso corrente na cirurgia. **COPAL® spacem** é fornecido pronto para a produção de espaçadores ("spacers"). No fabrico do espaçador temporário e durante a mistura do polímero em pó com o monômero líquido, ter impreterivelmente cuidado em não alterar a relação de mistura dos dois componentes (ver a instrução no segundo parágrafo do capítulo "Dosagem"). Se, por ordem médica, forem adicionadas substâncias sólidas ao pó **COPAL® spacem**, não é admissível exceder uma quantidade de 4 g em todo o espaçador temporário ("spacer"), tomando-se em consideração a situação concreta do doente. Em caso de não observância, as propriedades físicas e mecânicas dos espaçadores temporários ("spacers") produzidos com **COPAL® spacem** podem ficar consideravelmente comprometidas. Além disso, devido à composição química de **COPAL® spacem**, deve contar-se com uma libertação mais elevada de substâncias hidrossolúveis a partir da matriz do polímero em comparação com os "spacers" produzidos com cimentos ósseos convencionais.

Aplicação no doente

A tensão arterial, a frequência cardíaca e a respiração devem ser cuidadosamente monitorizadas durante e pouco depois de se inserir os espaçadores temporários ("spacers") feitos a partir de **COPAL® spacem**. Toda a alteração significativa destes sinais vitais deve ser eliminada de imediato por medidas adequadas. No caso da utilização de espaçadores temporários ("spacers") feitos a partir de **COPAL® spacem**, o osso preparado deve ser limpo e aspi-

rado com cuidado pouco antes de se inserir o espaçador ("spacer"). Durante a presa dos espaçadores ("spacers") produzidos com **COPAL® spacem**, é gerado calor cuja temperatura pode exceder o valor da compatibilidade dos tecidos. Daí que só deverá permitido implantar os espaçadores ("spacers") temporários feitos a partir de **COPAL® spacem** no osso depois de terem endurecido completamente e terem arrefecido até à temperatura ambiente. Visto não existirem ainda experiências clínicas em crianças e jovens, não se recomenda a utilização de **COPAL® spacem** neste grupo de doentes.

Incompatibilidades

Fora do componente monômero incluso, não podem ser misturadas outras soluções adicionais à resina auto-endurecível **COPAL® spacem**. É igualmente proibida a adição de substâncias que possam impedir a presa da resina auto-endurecível.

Dosagem

Depois de misturar o pó do polímero com o monômero líquido, gera-se logo a seguir uma massa plástica que endurece rapidamente. O espaçador ("spacer") temporário pretendido pode ser fabricado através da modelagem manual ou do enchimento da massa num molde adequado (por ex. moldes de plástico ou de metal). **COPAL® spacem** está colorido (verde), de modo a tornar visíveis os espaçadores ("spacers") temporários fabricados a partir deste material no campo operatório.

Para preparar uma dose, deve misturar-se o conteúdo completo de um saquinho de polímero com o conteúdo completo de uma ampola de monômero, mesmo quando não se utiliza em seguida a quantidade completa da massa para a produção de um espaçador temporário. A relação de mistura entre o pó do polímero e o líquido do monômero não deve ser alterada durante a mistura dos dois componentes. A quantidade a utilizar para preparação da resina depende do tamanho e do volume do espaçador ("spacer") temporário a fabricar.

Antes de se iniciar o fabrico do espaçador ("spacer") temporário, deve colocar-se à disposição, pelo menos, uma dose adicional de **COPAL® spacem**, de modo a poder construir o espaçador ("spacer") completo com uma só massa plástica. Para tal, colocar igualmente à disposição um ou vários sistemas de mistura para utilização em caso de necessidade. Caso seja necessário preparar maiores quantidades de **COPAL® spacem** (por ex. 5 embalagens para um espaçador da anca), conforme a quantidade máxima admissível do sistema de mistura utilizado, pode ser necessário repartir as quantidades em vários processos de mistura. Neste caso, deve assegurar-se que a massa plástica aplicada posteriormente é sempre preparada antes do início da fase de endurecimento da primeira massa plástica aplicada.

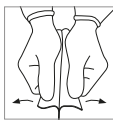
Preparação

Medidas preparativas

Recomenda-se deixar refrigerar os componentes, pelo menos, 24 horas até uma temperatura de 4–7 °C. A remoção dos componentes do recipiente de refrigeração e o enchimento dos componentes no recipiente de mistura só devem realizar-se poucos antes da preparação. Devido à refrigeração anterior, os tempos de modelagem e endurecimento prolongam-se, visto a viscosidade inicial de **COPAL® spacem** ser ligeiramente inferior à de uma massa plástica não refrigerada.

Antes de abrir o saquinho protector de alumínio não esterilizado (ver em cima), sacudir e bater no saquinho para fazer cair o conteúdo para baixo e evitar que este seja danificado durante a abertura. O saquinho de papel revestido de polietileno e a ampola só devem ser abertos sob condições estéreis. Para tal, colocar os componentes (saquinho de papel PE e ampola de vidro) à disposição num recipiente esterilizado.

Abrir sob condições estéreis



As abas de abertura na parte de cima do saco ajudam a separar a película de polietileno do papel.

De forma a abranger o máximo possível das abas de abertura, o lado do papel/da película deve ser mantido entre o polegar, o indicador e o dedo médio.

Deve ser usada toda a superfície do polegar para pegar dos lados do papel e da película para os separar por igual.

O saquinho de papel PE abre-se sob condições estéreis e no ponto previsto para tal, de modo a permitir uma remoção do saquinho interior sob condições estéreis. A embalagem de blister é igualmente aberta sob condições estéreis e no ponto previsto, de modo a permitir uma remoção da ampola de vidro sob condições estéreis. Antes de abrir o saquinho interior de papel PE, transportar o conteúdo para baixo sacudindo e batendo na embalagem, de modo a garantir que nenhum pó possa sair pela borda do saquinho no momento da abertura. Não abrir a ampola sobre o dispositivo de mistura para evitar a eventual contaminação do cimento com partículas de vidro. Para facilitar a abertura da ampola de vidro, esta está provida de um ponto de ruptura na passagem para a cabeça e de um tubinho inserido na cabeça para facilitar a ruptura. Em vez de segurar na cabeça da ampola, pega-se a ampola pelo tubinho auxiliar e quebra-se este juntamente com a cabeça. A cabeça quebrada da ampola permanece no tubinho.

Mistura dos componentes

Para misturar **COPAL® spacem**, todos os sistemas de mistura Heraeus Medical são adequados. Se o utilizador pretender usar **COPAL® spacem** em combinação com outros sistemas de mistura, é aconselhável verificar a sua adequabilidade antes da primeira aplicação.

A mistura faz-se sob condições estéreis. O tempo de mistura é de 30 segundos, se nada for recomendado em contrário. Misturar sempre o conteúdo completo de um saquinho com o conteúdo completo de uma ampola. A mistura dos componentes pode ser feita com um sistema de mistura a vácuo ou à mão. Os tempos de mistura, moldagem e endurecimento de **COPAL® spacem** podem ser consultadas no diagrama apresentado na página seguinte. Para tal, deve ter-se em conta que os tempos indicados são apenas valores aproximativos, visto que os tempos de moldagem e endurecimento dependem da temperatura, do modo de mistura e da humidade e que as temperaturas directas de ambiente, como por ex., do pó do polímero, do sistema de mistura ou das mãos, desempenham igualmente um papel importante. As temperaturas mais elevadas reduzem os tempos de moldagem e endurecimento.

Preparação com um sistema de mistura a vácuo: Para se obter um espaçador ("spacer") temporário com um número reduzido de inclusões de ar e, por conseguinte, com uma solidez mecânica ideal, a massa plástica é misturada sob

vácuo. Para tal, é necessário usar um sistema hermeticamente fechado, gerando-se rapidamente um vácuo suficiente no recipiente de mistura (aprox. 200 mbar de pressão absoluta). Para mais pormenores relativos à técnica de mistura, consulte as instruções de utilização do sistema de mistura utilizado. Durante a fase de mistura (30 segundos), é gerada uma massa homogénea, verde e pastosa, que pode ser moldada directamente depois da mistura, ou com a mão ou mediante moldes adequados, para se obter um espaçador ("spacer") temporário.

Preparação com mistura à mão: Primeiro encher o componente líquido do monômero e logo a seguir o componente de polímero em pó no recipiente. Misturar os dois componentes agitando regularmente durante toda a fase de mistura (30 segundos). É gerada uma massa homogénea, verde e pastosa que no final da fase de espera pode ser moldada directamente com a mão, sendo obtido um espaçador ("spacer") temporário. Se o espaçador ("spacer") temporário for criado com a ajuda de moldes adequados, poderá prescindir-se da fase de espera.

Aplicação da resina

Para se fabricar o espaçador ("spacer") temporário com **COPAL® spacem**, a massa plástica tem de ser moldada à mão ou inserida num molde adequado dentro da fase de moldagem. Depois de terminada a fase de moldagem, a massa plástica endurece, podendo ser implantada na cavidade óssea depois de arrefecer à temperatura ambiente. Para se obter um espaçador ("spacer") com uma solidez mecânica ideal, é recomendável utilizar reforços de metal. Para tal, deve ter-se em conta que só podem ser utilizados metais e/ou ligas de metal biocompatíveis e aprovados para fins cirúrgicos. Para o efeito, aplicar a massa plástica em volta do reforço dentro da fase de moldagem. O revestimento pode fazer-se manualmente, ou a resina é introduzida em moldes adequados em que se colocou o reforço. Em caso de utilização de moldes, o reforço deve ser posicionado de forma a permitir que a resina possa envolver o reforço por completo. A massa plástica endurece ao fim da fase de moldagem, formando um espaçador reforçado com metal.

Armazenamento

Armarazenar e guardar não acima de 25 °C.

Prazo de validade / esterilidade

A validade da resina auto-endurecível está indicada na caixa, no saquinho de alumínio e no saquinho interior. É proibido usar **COPAL® spacem** depois de expirado o prazo de validade indicado na caixa. Os prazos de validade dos componentes individuais podem variar dos prazos indicados na caixa por razões de produção. O conteúdo de sacos de alumínio ou blisters de ampola abertos ou danificados não deve ser reesterilizado e, portanto, deve ser eliminado.

Eliminação

Os componentes individuais do cimento ósseo, do material sólido endurecido, bem como do material da embalagem (não limpo) devem ser eliminados de acordo com os regulamentos locais. O componente de polímero deve ser eliminado num centro de tratamento de resíduos devidamente licenciado. O componente líquido deve ser evaporado sob um exaustor bem ventilado ou absorvido por um material inerte e transferido para um recipiente apropriado para eliminação.

Propriedades

COPAL® spacem é um cimento de cura rápida à base de polímero (metilacrilato, metilmetacrilato) sem antibióticos. **COPAL® spacem** possui em sua composição o meio de contraste radiológico carbonato de cálcio. Para permitir uma melhor visibilidade dos espaçadores temporários feitos a partir de **COPAL® spacem** no campo operatório, foi adicionado o corante clorofila (E141).

COPAL® spacem é preparado pouco antes da aplicação misturando-se um componente de polímero em pó com um componente de monômero líquido. Esta mistura resultará em uma massa plástica que endurecerá em poucos minutos.

Composição

Uma embalagem de **COPAL® spacem** contém dois envelopes com um pó (polímero em pó) e duas ampolas de vidro âmbar (monômero líquido).

Constituintes do polímero em pó:

Poli (metilacrilato, metilmetacrilato), carbonato de cálcio, peróxido de benzoila, corante E141.

Constituintes do monômero líquido:

Metacrilato de metila, N,N-dimetil-p-toluidina, hidroquinona, corante E141.

O cimento com a componente em pó encontra-se numa embalagem dupla esterilizada. A saqueta de proteção exterior não esterilizada de alumínio (revestimento de alumínio não puro) contém um envelope de polietileno-papel. O envelope de polietileno-papel contendo o cimento com a componente em pó encontra-se esterilizado com óxido de etileno.

A ampola de vidro âmbar com a componente monomérica líquida, a qual foi esterilizada por filtração, foi embalada novamente em condições assépticas, em embalagem blister individual esterilizada com óxido de etileno.

Indicações

COPAL® spacem é indicado para a preparação extra corporal de espaçadores temporários ("spacers"), não-articulados e articulados, em revisões de dois estágios, com o seguinte objetivo:

- gestão de espaços mortos,
- estabilização de estados após ressecção,
- possibilidade de mobilização.

Contra-indicações

COPAL® spacem não deve ser usado no paciente:

- para fixação permanente e estável de endopróteses articuladas totais ou parciais no osso;
- em caso de hipersensibilidade suspeita ou comprovada a um dos componentes da resina;
- durante a gravidez e amamentação.

População-alvo

Há poucas evidências com crianças e adolescentes, pelo que nesses casos não é recomendável usar **COPAL® spacem**. Se nenhuma outra opção estiver disponível, por exemplo, em presença de trauma cirúrgico, a decisão de usar ou não **COPAL® spacem** caberá ao cirurgião assistente.

Grupo-alvo de utilizadores

Profissionais de cuidados de saúde em contexto clínico.

Efeitos secundários

Em caso de utilização de resinas autoendurecíveis (por ex., cimentos ósseos de polí(metilacrilato, metilmetacrilato)) diretamente no organismo, observa-se raramente uma queda temporária da tensão arterial após a preparação do leito do implante ou imediatamente após a implantação do espaçador temporário ("spacer"). Em casos individuais, podem ocorrer complicações graves, que podem levar à parada cardíaca ou até a um choque anafilático e à morte súbita. Estes efeitos secundários também podem ocorrer em conjunto com **COPAL® spacem**, mas a probabilidade é

Composição COPAL spacem (pó)

Copolímero metilmetacrilato / metacrilato	84 %
Carbonato de cálcio	15 %
Peróxido de benzoila (75 %)	1 %
E141 (corante verde)	traços
	100 %

Composição COPAL spacem (líquido)

Metilmecrilato	98 %
N,N-dimetil-p-toluidina	2 %
Hidroquinona	traços
E141 (corante verde)	traços
	100 %

reduzida, visto que o espaçador temporário (“spacer”) é preparado de forma extracorpórea. A fim de evitar complicações pulmonares e cardiovasculares, tais como embolias pulmonares e parada cardíaca, recomenda-se que o local de implantação seja extensamente irrigado por uma solução isotônica (utilização de lavagem pulsátil) antes de se proceder à introdução do espaçador temporário (“spacer”). Em caso de ocorrência de eventos pulmonares e/ou cardiovasculares, pode ser necessário monitorar e aumentar o volume sanguíneo. Em caso de insuficiência respiratória aguda, devem tomar-se medidas anestesiológicas.

Foram observados ainda os seguintes efeitos indesejáveis durante o uso de resinas autoendurecíveis de polí(metilmacrilato) (cimentos ósseos de polí(metilmacrilato)): tromboflebite, hemorragia. Outros efeitos secundários observados: Enfarte do miocárdio, arritmia cardíaca temporária, incidente cerebrovascular. Além disso, podem ainda ocorrer as complicações geralmente associadas a uma intervenção cirúrgica.

Foram observados os seguintes efeitos relacionados ao espaçador: migração ou deslocamento do espaçador, fratura do espaçador, fratura óssea.

Medidas de precaução

Aplicação por profissionais treinados

Antes da utilização de **COPAL® spacem**, é necessário que o profissional esteja bem familiarizado com as suas propriedades, a sua manipulação e aplicação durante a artroplastia.

É recomendável que o utilizador, antes da primeira aplicação, ensaie todo o procedimento de misturar, manipular e aplicar a resina **COPAL® spacem**. São necessários conhecimentos exatos, quando se usam sistemas de mistura ou seringas para preparar a resina auto-endurecível.

O monômero líquido é muito facilmente volátil e inflamável. Foi relatada a ignição de fumos de monômero causada pela aplicação de dispositivos de eletrocauterização em áreas cirúrgicas junto a cimentos ósseos acabados de implantar. Uma vez que o monômero é um solvente de lipídios forte, deve evitar-se o contato direto com o corpo. Ao manipular o monômero ou a resina auto-endurecível preparada **COPAL® spacem**, os utilizadores devem usar luvas que garantam uma proteção necessária contra a penetração do monômero metil metacrilato na pele. As luvas de PVP (compostas de três camadas, polietileno, copolímero de álcool etílico vinil, polietileno) e as luvas de borracha butil/Viton® comprovaram oferecer uma boa proteção durante um longo espaço de tempo. Recomenda-se (a título de segurança) o uso de dois pares de luvas, por ex., um par de luvas cirúrgicas de polietileno por cima de um par de luvas cirúrgicas interiores normais em látex. Evitar usar exclusivamente luvas de látex ou de poliestireno butadieno. Pergunte ao seu fornecedor quais as luvas mais adequadas para esta aplicação.

Os vapores de monômero podem causar irritações nas vias respiratórias e nos olhos e, provavelmente, lesar o figado. Foram relatadas irritações da pele resultantes do contato com o monômero. Os fabricantes de lentes de contato hidrofílicas recomendam que se removam estas lentes na

presença de vapores nocivos ou irritantes. As lentes hidrofílicas, uma vez que são permeáveis a líquidos e gases, não devem ser usadas na sala de operações em caso de uso de metacrilato de metila.

Estabilidade mecânica

O tamanho e a forma dos espaçadores temporários (“spacers”) a produzir devem ser concebidos de modo a garantir uma solidez suficiente dos mesmos. Para tal, ter cuidado em evitar pontos finos, entalhes, cantos cortantes ou arestas vivas nos espaçadores (“spacers”). Recomenda-se integrar reforços de metal nos espaçadores (“spacers”). Para tal, é aconselhável prestar atenção a um dimensionamento suficiente dos reforços. Ter em conta que, na utilização de reforços de metal, a superfície do metal deve estar limpa e livre da gordura, de modo a garantir uma boa aderência da resina no reforço e uma estabilização ideal. Além disso, devem utilizar-se apenas metais e/ou ligas de metais biocompatíveis e de uso corrente na cirurgia.

COPAL® spacem é fornecido pronto para a preparação de espaçadores (“spacers”). Na preparação do espaçador temporário e durante a mistura do polímero em pó com o monômero líquido, ter impreterivelmente cuidado em não alterar a relação de mistura dos dois componentes (ver a instrução no segundo parágrafo do capítulo “Dosagem”). Se, por ordem médica, forem adicionadas substâncias sólidas ao pó **COPAL® spacem**, não é admissível exceder uma quantidade de 4 g em todo o espaçador temporário (“spacer”), tornando-se em consideração a situação concreta do paciente. Em caso de não observância, as propriedades físicas e mecânicas dos espaçadores temporários (“spacers”) produzidos com **COPAL® spacem** podem ficar consideravelmente comprometidas. Além disso, devido à composição química de **COPAL® spacem**, deve contar-se com uma libertação mais elevada de substâncias hidrossolúveis a partir da matriz do polímero em comparação com os “spacers” produzidos com cimentos ósseos convencionais.

Aplicação no paciente

A tensão arterial, a frequência cardíaca e a respiração devem ser cuidadosamente monitorizadas durante e pouco depois de se inserir os espaçadores temporários (“spacers”) feitos a partir de **COPAL® spacem**. Toda a alteração significativa destes sinais vitais deve ser eliminada de imediato por medidas adequadas. No caso da utilização de espaçadores temporários (“spacers”) feitos a partir de **COPAL® spacem**, o osso preparado deve ser limpo e aspirado com cuidado pouco antes de se inserir o espaçador (“spacer”). Durante o processo de cura dos espaçadores (“spacers”) produzidos com **COPAL® spacem**, é gerado calor cuja temperatura pode exceder o valor da compatibilidade dos tecidos.

Só será permitido implantar os espaçadores (“spacers”) temporários feitos a partir de **COPAL® spacem** no osso depois de terem endurecido completamente e terem arrefecido até a temperatura ambiente. Visto não existirem ainda experiências clínicas em crianças e jovens, não se recomenda a utilização de **COPAL® spacem** neste grupo de pacientes.

Incompatibilidades

Fora do componente monômero incluso, não podem ser misturadas outras soluções adicionais à resina auto-endurecível **COPAL® spacem**. É igualmente proibida a adição de substâncias que possam impedir o processo de cura da resina auto-endurecível.

Dosagem

Depois de misturar o pó do polímero com o monômero líquido, obtém-se logo a seguir uma massa plástica que endurece rapidamente. O espaçador ("spacer") temporário pretendido pode ser fabricado através da modelagem manual ou do enchimento da massa em um molde adequado (por ex. moldes de plástico ou de metal).

COPAL® spacem está colorido (verde), de modo a tornar visíveis os espaçadores ("spacers") temporários fabricados a partir deste material no campo operatório.

Para preparar uma dose, deve misturar-se o conteúdo completo de um envelope de polímero com o conteúdo completo de uma ampola de monômero, mesmo quando não se utiliza em seguida a quantidade completa da massa para a produção de um espaçador temporário. A relação de mistura entre o pó do polímero e o líquido do monômero não deve ser alterada durante a mistura dos dois componentes. A quantidade utilizada para preparação da resina depende do tamanho e do volume do espaçador ("spacer") temporário a ser preparado.

Antes de se iniciar a preparação do espaçador ("spacer") temporário, deve colocar-se à disposição, pelo menos, uma dose adicional de **COPAL® spacem**, de modo a poder preparar o espaçador ("spacer") completo com uma só massa plástica. Para tal, colocar igualmente à disposição um ou vários sistemas de mistura para utilização em caso de necessidade. Caso seja necessário preparar maiores quantidades de **COPAL® spacem** (por ex. 5 embalagens para um espaçador da anca), conforme a quantidade máxima admissível do sistema de mistura utilizado, pode ser necessário repartir as quantidades em vários processos de mistura. Neste caso, deve assegurar-se que a massa plástica aplicada posteriormente é sempre preparada antes do início da fase de endurecimento da primeira massa plástica aplicada.

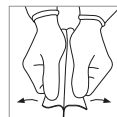
Preparação

Medidas preparativas

Recomenda-se deixar esfriar os componentes, pelo menos, 24 horas até uma temperatura de 4–7 °C. A remoção dos componentes do recipiente de refrigeração e o enchimento dos componentes no recipiente de mistura só devem realizar-se pouco antes da preparação. Devido à refrigeração anterior, os tempos de modelagem e endurecimento prolongam-se, visto a viscosidade inicial de **COPAL® spacem** ser ligeiramente inferior à de uma massa plástica não refrigerada.

Antes de abrir o envelope protetor de alumínio não esterilizado (vide acima), agitar e bater no envelope para retirar todo o conteúdo e evitar que este seja danificado durante a abertura. O envelope revestido de polietileno e a ampola só devem ser abertos sob condições estéreis. Para tal, colocar os componentes (envelope e ampola de vidro) à disposição em um recipiente esterilizado.

Abrir sob condições estéreis



As abas de abertura na parte de cima do saco ajudam a separar a película de polietileno do papel.

De forma a abranger o máximo possível das abas de abertura, o lado do papel/da película deve ser mantido entre o polegar, o indicador e o dedo médio.

Deve ser usada toda a superfície do polegar para pegar dos lados do papel e da película para os separar por igual.

O envelope deve ser aberto sob condições estéreis e no ponto previsto para tal, de modo a permitir a remoção do envelope interior sob condições estéreis. A embalagem blister deve ser também aberta sob condições estéreis e no ponto previsto, de modo a permitir uma remoção da ampola de vidro sob condições estéreis. Antes de abrir o envelope interior, retirar o conteúdo agitando a embalagem, de modo a garantir que nenhum pó possa sair pela borda do envelope no momento da abertura. Não abrir a ampola sobre o dispositivo de mistura para evitar a eventual contaminação do cimento com partículas de vidro. Para facilitar a abertura da ampola de vidro, esta está provida de um ponto de ruptura na passagem para a cabeça e de um tubo inserido na cabeça para facilitar a ruptura. Em vez de segurar na cabeça da ampola, segurar a ampola pelo tubo auxiliar e quebrá-la juntamente com a cabeça. A cabeça quebrada da ampola permanece no tubo.

Mistura dos componentes

Para misturar **COPAL® spacem**, todos os sistemas de mistura Heraeus Medical são adequados. Se o utilizador pretender usar **COPAL® spacem** em combinação com outros sistemas de mistura, é aconselhável verificar a sua adequabilidade antes da primeira aplicação.

A mistura faz-se sob condições estéreis. O tempo de mistura é de 30 segundos, se nada for recomendado em contrário. Misturar sempre o conteúdo completo de um envelope com o conteúdo completo de uma ampola. A mistura dos componentes pode ser feita com um sistema de mistura a vácuo ou à mão. Os tempos de mistura, moldagem e endurecimento de **COPAL® spacem** consultadas no diagrama apresentado na página seguinte. Para tal, deve ter-se em conta que os tempos indicados são apenas valores aproximados, visto que os tempos de moldagem e endurecimento dependem da temperatura, do modo de mistura e da umidade e que as temperaturas diretas do ambiente, como por ex., do pó do polímero, do sistema de mistura ou das mãos, desempenham igualmente um papel importante. As temperaturas mais elevadas reduzem os tempos de moldagem e endurecimento.

Preparação com um sistema de mistura a vácuo: Para se obter um espaçador ("spacer") temporário com um número reduzido de inclusões de ar e, por conseguinte, com uma solidez mecânica ideal, a massa plástica é misturada sob vácuo. Para tal, é necessário usar um sistema hermeticamente fechado, gerando-se rapidamente um vácuo suficiente no recipiente de mistura (aprox. 200 mbar de pressão absoluta). Para mais pormenores relativos à técnica de mistura, consulte as instruções de utilização do sistema

de mistura utilizado. Durante a fase de mistura (30 segundos), é gerada uma massa homogênea, verde e pastosa, que pode ser moldada diretamente depois da mistura, ou com a mão ou mediante moldes adequados, para se obter um espaçador ("spacer") temporário.

Preparação com mistura à mão: Primeiro encher o componente líquido do monômero e logo a seguir o componente do polímero em pó no recipiente. Misturar os dois componentes agitando regularmente durante toda a fase de mistura (30 segundos). É gerada uma massa homogênea, verde e pastosa que no final da fase de espera pode ser moldada diretamente com a mão, sendo obtido um espaçador ("spacer") temporário. Se o espaçador ("spacer") temporário for criado com a ajuda de moldes adequados, poderá prescindir-se da fase de espera.

Aplicação da resina

Para preparar o espaçador ("spacer") temporário com **COPAL® spacem**, a massa plástica tem de ser moldada à mão ou inserida em molde adequado dentro da fase de moldagem. Depois de terminada a fase de moldagem, a massa plástica endurece, podendo ser implantada na cavidade óssea depois de arrefecer a temperatura ambiente. Para se obter um espaçador ("spacer") com uma solidez mecânica ideal, é recomendável utilizar reforços de metal. Para tal, deve ter-se em conta que só podem ser utilizados metais e/ou ligas de metal biocompatíveis e aprovados para fins cirúrgicos. Para o efeito, aplicar a massa plástica em volta do reforço dentro da fase de moldagem. O revestimento pode fazer-se manualmente, ou a resina é introduzida em moldes adequados em que se colocou o reforço. Em caso de utilização de moldes, o reforço deve ser posicionado de forma a permitir que a resina possa envolver o reforço completo. A massa plástica endurece ao fim da fase de moldagem, formando um espaçador reforçado com metal.

Armazenamento

Armazenar sob temperatura até 25°C.

Prazo de validade / esterilidade

A validade da resina auto-endurecível está indicada na embalagem, no envelope de alumínio e no envelope interior. É proibido usar **COPAL® spacem** depois de expirado o prazo de validade indicado. Os prazos de validade dos componentes individuais podem variar dos prazos indicados embalagem por razões de produção. O conteúdo da embalagem de alumínio ou blisters de ampola abertos ou danificados não deve ser reesterilizado e, portanto, deve ser eliminado.

Instruções para utilização das etiquetas de rastreabilidade

O produto contém 06 etiquetas de rastreabilidade. As etiquetas de rastreabilidade possuem as seguintes informações: modelo comercial, identificação do fabricante, código do produto, nº de lote e número de registro na ANVISA. As etiquetas devem ser utilizadas da seguinte maneira:

- Etiqueta número 1, obrigatoriamente, no prontuário clínico do paciente;
- Etiqueta número 2, no laudo entregue para o paciente;
- Etiqueta número 3, na documentação fiscal que gera a cobrança, na AIH, no caso de paciente atendido pelo SUS, ou na nota fiscal de venda, no caso de paciente atendido pelo sistema de saúde complementar;
- Etiqueta número 4, disponibilizada para o controle do fornecedor (registro histórico de distribuição – RHD);
- Etiqueta número 5, disponibilizada para o controle do cirurgião responsável (principal);
- Etiqueta número 6, utilização a critério do hospital.

Notificação de efeitos adversos

Qualquer efeito adverso deve ser comunicado imediatamente às Autoridades Sanitárias, de acordo com legislação local vigente.

Instruções para Descarte

1. Deixar solidificar o cimento misturado antes do descarte.
2. Para descarte de líquido e pó separados, verifique legislação local vigente.

O descarte dos produtos será efetuado de acordo com os preceitos estabelecidos pela Resolução RDC no. 306/2004 de 07 de dezembro de 2004, publicada no Diário Oficial da União de 10 de dezembro de 2004, que dispõe sobre o Regulamento Técnico para o gerenciamento de resíduos de serviços de saúde, bem como em conformidade com as Legislações complementares que foram publicadas a partir da referida data.

Eliminação

Os componentes individuais do cimento ósseo, do material sólido endurecido, bem como do material da embalagem (não limpo) devem ser eliminados de acordo com os regulamentos locais. O componente de polímero deve ser eliminado num centro de tratamento de resíduos devidamente licenciado. O componente líquido deve ser evaporado sob um exaustor bem ventilado ou absorvido por um material inerte e transferido para um recipiente apropriado para eliminação.

Свойства

«COPAL® spacem» является быстrozатвердевающей цементообразной пластмассой на основе поли- (метилакрилата, метилметакрилата) без содержания антибиотиков.

«COPAL® spacem» содержит в качестве рентгеноконтрастного вещества карбонат кальция. Для лучшей видимости временного спейсера из «COPAL® spacem» в состав добавлен краситель хлорофилл (E141).

«COPAL® spacem» производится посредством смешивания компонента полимерного порошка с компонентом жидкого мономера непосредственно перед употреблением. При этом образуется пластичная тестообразная масса, затвердевающая в течение нескольких минут.

Состав

Одна упаковка «COPAL® spacem» содержит два пакета с порошком (полимерный порошок) и две ампулы из коричневого стекла (жидкость мономера).

Компоненты полимерного порошка

Поли-(метилакрилат, метилметакрилат), карбонат кальция, бензоил пероксид, краситель Е141.

Компоненты жидкости мономера

Метилметакрилат; N,N-диметил-р-толуидин, гидрохинон, краситель Е141.

Цементный порошок имеет тройную упаковку. Наружный, нестерильный защитный пакет из алюминия содержит бумажно-полиэтиленовый пакет (срывается), нестерильный снаружи и стерильный внутри. В нём находится другой стерильный бумажно-полиэтиленовый пакет, содержащий цементный порошок. Профильтрованная в стерильных условиях жидкость мономера находится в ампуле из коричневого стекла, которая стерильно упакована в отдельном блистере, стерилизованном посредством этиленоксида.

Показания к применению

«COPAL® spacem» предназначен для экстракорпорального изготовления неартикулирующих и артикулирующих временных спейсеров при двухмоментных ревизионных вмешательствах, которые ставят следующие цели:

- обращение с «мёртвым пространством»
- стабилизация ситуации после резекции
- возможность мобилизации.

Противопоказания

«COPAL® spacem» нельзя применять у пациентов:

- для постоянной, стабильной фиксации в костной ткани тотальных или частичных эндопротезов суставов
- при предполагаемой или установленной повышенной чувствительности к отдельным компонентам пластмассы
- во время беременности и кормления грудью.

Целевая популяция

В связи с недостаточным опытом использования не рекомендуется применять COPAL® spacem у детей и подростков.

Если альтернативные варианты отсутствуют, например при наличии хирургической травмы, ответственность за решение о применении COPAL® spacem несет лечащий хирург.

Целевая группа пользователей

Медицинские работники в клинических условиях.

Побочные действия

При применении самоотверждающихся пластмасс (например, костных цементов на основе поли-(метилакрилата, метилметакрилата)) непосредственно в организме в редких случаях наблюдается временное снижение артериального давления после препарирования ложа под имплантат или сразу после имплантации временного спейсера. В единичных случаях могут возникнуть серьёзные осложнения, вызывающие остановку сердца, анафилактический шок или даже внезапную смерть. Эти побочные действия возможны также при применении COPAL® spacem, однако они маловероятны по причине экстракорпорального изготовления временного спейсера.

Для предотвращения сердечно-сосудистых или лёгочных осложнений, таких как лёгочная эмболия и остановка сердечной деятельности, рекомендуется тщательно промыть ложе под имплантат изотоническим раствором (методом пульсирующего промывания (pulse lavage)) перед размещением временного спейсера. В случае лёгочных или сердечно-сосудистых событий необходимо следить за объемом крови и при необходимости увеличить его. В случае острой дыхательной недостаточности следует принять анестезиологические меры.

При применении самоотверждающихся полиметилметакрилатных пластмасс (полиметилметакрилатных костных цементов) наблюдались также следующие нежелательные эффекты: тромбофлебит, геморрагия. Другие известные побочные действия: инфаркт миокарда, кратковременные нарушения сердечного ритма, нарушение мозгового кровообращения. Кроме того, возможны типичные для любого хирургического вмешательства осложнения.

Наблюдались следующие эффекты, связанные со спейсером: миграция или смещение спейсера, перелом спейсера, перелом кости.

Меры предосторожности при применении

Применение препарата персоналом операционного блока

Перед применением «COPAL® spacem» пользователь должен быть хорошо ознакомлен со свойствами препарата и с методом его применения. Перед первым применением пользователю рекомендуется овладеть техникой и практическими навыками смешивания и методом обращения с «COPAL® spacem». Точные знания также необходимы, если для приготовления самоотверждающейся пластмассы будут применяться системы смешивания и шприцы.

Жидкий мономер является высоколетучим и легковоспламеняющимся веществом. Отмечались случаи воспламенения паров мономера в связи с применением устройств для электроокутилизации на операционном поле вблизи недавно имплантированных костных цементов. Следует избегать прямого контакта с поверхностью тела, так как мономер является сильным жирорастворителем. При

работе с мономером или с подготовленной самоотверждающейся пластмассой «COPAL® spacem» необходимо надевать защитные перчатки, которые обеспечивают должную защиту от попадания мономера метилметакрилата на кожу. Хорошей защитой на продолжительное время являются перчатки из ПВГ (трёхслойный полизилен, сополимер этилена и винилацетата, полизилен) и перчатки из материала витон®/бутил. В целях безопасности рекомендуется надевать две пары защитных перчаток одну на другую, к примеру, на внутреннюю пару стандартных хирургических перчаток из латекса надеть хирургические перчатки из полизиэтилена. Применение только защитных перчаток из латекса или полистиролобутадиена недостаточно. Запросите, пожалуйста, необходимую информацию у своего поставщика о том, какие защитные перчатки пригодны для использования в таких случаях.

Испарения мономера могут раздражать дыхательные пути и слизистую глаз, возможно также нанесение вреда печени. Были описаны случаи раздражения кожи, вызванные контактом с мономером. Изготовители мягких контактных линз не рекомендуют носить линзы при наличии вредных или раздражающих паров мономера. В связи с тем, что мягкие контактные линзы пропускают жидкости и газы, не следует их носить в операционном зале при использовании метилметакрилата.

Механическая стабильность

Изготовление временного спейсера следует планировать так, чтобы обеспечить достаточную прочность спейсера при соответствующих размерах и форме. При этом важно не допустить образования на поверхности спейсера тонких мест, заузбин, острых углов и острых краёв. В спейсер рекомендуется интегрировать металлическое укрепление соответствующего размера. При металлическом армировании необходимо обращать внимание на то, чтобы металлическая поверхность была чистой и обезжиренной, чтобы достичь оптимального соединения тестообразной пластичной массы с поверхностью металлического армирования и тем самым обеспечить оптимальное укрепление. Кроме того, необходимо применять только биологически совместимые, обычно употребляемые в хирургии металлы/металлические сплавы. «COPAL® spacem» поставляется готовым к употреблению для изготовления спейсера. При изготовлении временного спейсера посредством смешивания обоих компонентов – полимерного порошка и жидкости мономера – необходимо обязательно смешивать компоненты всегда в одной и той же пропорции (см. указания во втором абзаце раздела «Дозировка» ниже). Учитывая конкретную ситуацию пациента, по распоряжению врача требуется дополнительно добавить твёрдые субстанции к «COPAL® spacem», при этом для изготовления временного спейсера общая масса не должна превышать 4 г. Пренебрежение этим указанием может повлечь за собой существенное ухудшение физических и механических свойств изготовленного из «COPAL® spacem» временного спейсера. Химический состав «COPAL® spacem» обуславливает, по сравнению со спейсерами, изготовленными из обычных видов костного цемента, повышенное выделение водорастворимых субстанций из полимерного матрикса в организме.

Применение препарата на пациентах

Во время и непосредственно после установки временного спейсера, изготовленного из «COPAL® spacem», необходимо очень тщательно следить за кровяным давлением, пульсом и дыханием пациента. Любое существенное изменение этих жизненных показателей требует немедленного принятия соответствующих контрмер. При применении временного спейсера, изготовленного из «COPAL® spacem», подготовленная костная ткань должна быть тщательно промыта и высушена перед непосредственной установкой временного спейсера. При затвердевании временного спейсера, изготовленного из «COPAL® spacem», выделяется тепло и образуются температуры, которые могут превышать уровень тепловой переносимости тканей. Поэтому не следует имплантировать временные спейсера из «COPAL® spacem» в кость, пока они полностью не затвердели и не остыли до комнатной температуры. «COPAL® spacem» не рекомендуется применять на детях и подростках, по причине отсутствия клинического опыта.

Несовместимость

Кроме мономера из содержимого упаковки к самотвердеющейся пластмассе «COPAL® spacem» не должны примешиваться никакие другие жидкие растворы. Также не должны примешиваться материалы, которые могут помешать отверждению самотвердеющей пластмассы.

Дозировка

После смешивания полимерного порошка с жидкостью мономера сразу образуется быстrozатвердевающая, тестообразная пластичная масса. Временный спейсер изготавливается либо с помощью ручного моделирования, либо путём помещения тестообразной пластичной массы в соответствующую форму (к примеру, пластмассовую или металлическую форму). «COPAL® spacem» окрашен в зелёный цвет, чтобы изготовленный из него временный спейсер был чётко виден в операционном поле.

Для приготовления одной дозы нужно смешать весь полимерный порошок, содержащийся в пакете, со всей жидкостью мономера из ампулы; необходимо смешивать все содержимое даже в том случае, если для изготовления временного спейсера впоследствии понадобится не вся количества тестообразной пластичной массы. Пропорция смешивания полимерного порошка и жидкости мономера не должна изменяться при смешивании обеих компонентов. Необходимое количество образовавшейся тестообразной пластичной массы зависит от величины и объёма изготавливаемого временного спейсера.

Как минимум одну дополнительную дозу «COPAL® spacem» следует иметь в распоряжении перед началом изготовления временного спейсера для того, чтобы изготовить полностью спейсер из однородной тестообразной пластичной массы. По мере необходимости следует иметь в распоряжении соответственно одну или несколько дополнительных систем смешивания. При замешивании больших количеств «COPAL® spacem» (к примеру, 5 упаковок для изготовления спейсера бедра), в зависимости от максимальных показаний применяемой системы смешивания, может появиться необходимость в разделении всего количества

на несколько последовательных шагов замешивания. В этом случае удостоверьтесь в том, что дополнительная тестообразная пластичная масса добавляется всегда до начала фазы отверждения первоначальной тестообразной пластичной массы.

Приготовление

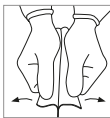
Подготовка

Рекомендуется охладить компоненты минимум в течение 24 часов до 4 – 7 °C. Компоненты вынимаются из холодильника и помещаются в сосуд для смешивания непосредственно перед смешиванием. Начальная вязкость охлаждённой тестообразной пластичной массы «COPAL® spacem» легко снижена по сравнению с неохлаждённой массой, именно предварительным охлаждением обусловлено удлинение времени моделирования и затвердевания.

Перед вскрытием защитного пакета с нестерильной внешней оболочкой с алюминиевым покрытием (см. выше) следует встряхнуть содержимое пакета таким образом, чтобы содержимоеказалось в нижней части пакета, где оно не повредится в момент вскрытия.

Полиэтиленово-бумажный пакет и ампулу допускается вскрывать только в стерильных условиях. Для этого стерильные компоненты (внутренний полиэтиленово-бумажный пакет и ампула из стекла) извлекаются в условиях стерильности.

Вскрытие пакета в условиях стерильности



Клапаны для вскрытия в верхней части пакета помогают отделить пленку от бумаги.

Для того чтобы максимально захватить клапаны для вскрытия, бумагу/ пленку следует удерживать между большим, указательным и средним пальцами.

Для захвата пленки и бумаги использовать всю поверхность большого пальца. Отделять пленку от бумаги равномерно с каждой стороны.

Наружный полизиленово-бумажный пакет вскрывается в стерильных условиях и в предусмотренным для этого месте так, чтобы обеспечить стерильное извлечение внутреннего полизиленово-бумажного пакета. Блистерная упаковка вскрывается в стерильных условиях и в предусмотренным для этого места так, чтобы обеспечить стерильное извлечение стеклянной ампулы. Перед вскрытием внутреннего полизиленово-бумажного пакета встряхнуть содержимое пакета таким образом, чтобы содержимое оказалось в нижней части пакета для того, чтобы при вскрытии на верхнем краю пакета не оставались остатки порошка. Для предотвращения контаминации цемента стеклянными фрагментами не следует открывать ампулу над смесительным устройством. Для облегчения вскрытия ампулы из стекла предусмотрены риски на шейке ампулы и насадка для разлома (трубочка). При вскрытии необходимо держаться не за головку ампулы, а за насадку (трубочку), которая отламывается вместе с головкой ампулы. Отломленная головка ампулы остаётся в трубочке.

Смешивание компонентов

Для смешивания «COPAL® spacem» подходят все системы для смешивания Heraeus Medical. Если пользователь хочет применять «COPAL® spacem» с другими системами для смешивания, ему следует проверить их совместимость перед первым использованием.

Смешивание происходит в стерильных условиях. Время смешивания составляет, если нет других рекомендаций, 30 секунд. Смешиваться должно всегда всё содержимое пакета и ампулы. Смешивание компонентов может осуществляться как в вакуумном смесителе, так и вручную. Время смешивания, время ожидания, время аппликации и время отверждения «COPAL® spacem» показаны на диаграмме в конце инструкции по применению. При этом важно учесть, что на иллюстрациях ниже указано лишь ориентировочное время, поскольку продолжительность формования и затвердевания зависит от температуры, влажности и смешивания, в т.ч. от температуры окружющей среды, к примеру, температуры полимерного порошка, системы смешивания, стола и рук. Более высокие температуры сокращают время формования и затвердевания.

Смешивание в вакуумном смесителе: Чтобы получить временный спейсер с меньшим уровнем пористости и тем самым с оптимальной механической прочностью, тестообразная пластичная масса смешивается в вакууме. Для этого требуется воздухонепроницаемая, герметичная система, обеспечивающая быстрое создание требуемого уровня вакуума в смесительной емкости (абсолютное давление около 200 мбар). С подробным описанием техники смешивания ознакомьтесь, пожалуйста, в руководстве по использованию системы смешивания. Во время фазы смешивания (30 секунд) возникает однородная, зелёная, тестообразная масса, с помощью которой после смешивания может формироваться временный спейсер вручную или с помощью подходящих форм.

Смешивание вручную: Прежде всего в сосуд для смешивания выливается компонент жидкого мономера и сразу добавляется компонент полимерного порошка. Во время фазы смешивания (30 секунд) равномерными движениями смешать оба компонента друг с другом. При этом возникнет гомогенная, зелёная, тестообразная масса, из которой по истечении времени выдержки может вручную формироваться временный спейсер вручную. При создании временного спейсера с помощью подходящих форм можно откаться от выдержки.

Применение пластмассы

Чтобы изготовить временный спейсер с помощью «COPAL® spacem» необходимо формировать тестообразную пластичную массу в течение фазы формирования вручную или с помощью подходящих форм. После завершения фазы формирования тестообразная пластичная масса затвердевает и охлажденной до комнатной температуры может вноситься в подготовленную полость в костной ткани.

Для достижения оптимальной механической прочности временного спейсера рекомендуется применение металлического укрепления. При этом допускается использовать только биологически совместимые, обычно употребляемые в хирургии металлы/металлические сплавы. В течение фазы формирования тестообразная пластичная масса формируется вокруг металлического укрепления. Форма придается вручную или помещением тестообразной пластичной массы в соответствующие формы с металлическим укреплением. Если применяется форма, то металлическое укрепление размещается таким образом, чтобы тестообразная пластичная масса могла полностью располагаться вокруг.

После окончания фазы формования тестообразная пластичная масса затвердевает и образует армированный металлом спейсер.

Хранение

Хранить при температуре не выше 25° С.

Срок годности / стерильность

Дата истечения срока годности самоутверждаящейся пластмассы указана на коробке, алюминиевом пакете и на внутреннем пакете. Применение «COPAL® spacers» по истечении указанной даты не допускается. По производственно-технологическим причинам сроки годности отдельных компонентов могут отличаться от срока годности, указанного на коробке. Содержимое вскрытых или повреждённых алюминиевых защитных пакетов или блистеров с ампулами повторно не стерилизуется и подлежит утилизации.

Утилизация

Отдельные компоненты костного цемента, затвердевший костный цемент, а также (неочищенный) упаковочный материал следует утилизировать в соответствии с местными ведомственными предписаниями. Утилизировать полимерный компонент в авторизованном центре утилизации отходов. Жидкий компонент подлежит выпариванию под вытяжным колпаком или абсорбции с помощью инертного материала с последующим перемещением в подходящий контейнер для утилизации.

Vlastnosti

COPAL® spacem je rýchlo tvrdnúci cementový polymér na báze polymetylakrylátu a polymetylmetakrylátu bez pridaných antibiotík.

COPAL® spacem obsahuje ako röntgenovú kontrastnú látku uhličitan vápenatý. Pre lepšiu viditeľnosť vymedzovacej vložky (tzv. spaca) vyrobenej z materiálu **COPAL® spacem** v operačnom poli je pridané farbivo chlorofyl (E141).

COPAL® spacem sa prípravuje bezprostredne pred použitím zmiešaním zložiek obsahujúcej práškový polymér a zložky obsahujúcej tektúrny monomér. Prítom vzniká plastická hmota s podobou konzistenciu ako cesto, ktorá vytvrdne v priebehu niekolkých minút.

Zloženie

Jedno balenie **COPAL® spacem** obsahuje dve vrecká s práškom (práškový polymér) a dve ampulky z hnedého skla (tektúrny monomér).

Zložky práškového polynaméru

polymetylakrylát, polymetylmetakrylát, uhličitan vápenatý, benzoylperoxid, farbivo E141.

Zložky tektúrneho monoméru

metylmetakrylát, N,N-dimetyl-p-toluidín, hydrochinón, farbivo E141.

Práškový cement je balený v trojitém balení. Vonkajšie, nesterilné ochranné aluminiové vrecko obsahuje polyetylénové papierové vrecko (stiahnutelné), ktoré je zvonka nesterilné a zvnútra sterilné. V ňom sa nachádza ďalšie sterilné polyetylénové papierové vrecko obsahujúce práškový cement.

Ampulka z hnedého skla so sterilne filtrovaným tektúrnym monomérom je takisto sterilne zabalená v samostatnom pretačovacom balení sterilizovanom etylénoxidom.

Indikácia

COPAL® spacem je indikovaný pri mimotelovom zhotovení artikulárnych a neartikulárnych vymedzovacích vložiek (spacera) pre dovoľstupňové revízie s nasledujúcimi cieľmi:

- manažment mŕtveho priestoru,
- stabilizácia súčasťí po resekcii,
- možnosť mobilitácie.

Kontraindikácia

COPAL® spacem sa nesmie na pacientovi použiť

- na permanentné, stabilné ukotvenie úplných alebo parciálnych klbových endoprotez v kostiach,
- pri predpokladanej alebo potvrdenej precipitivenosti na zložky polyméru,
- počas tehotenstva a dojčenia.

Cieľová populácia

Kedže existuje len málo dôkazov u detí a dospevajúcich, neodporúča sa použitie **COPAL® spacem**.

Ak nie je iná možnosť, napríklad pri chirurgickej traume, rozhodnutie o použití **COPAL® spacem** je na ošetrojucom chirurgovi.

Cieľová skupina používateľov

Odborný zdravotnícky personál v klinickom prostredí.

Vedľajšie účinky

Pri použíti samotvrdnúcich polymérov (napríklad kostných cementov z polymetylakrylátu alebo metylmetakrylátu) priamo v organizme možno v zriedkavých prípadoch pozorovať po príprave lôžka implantátu, resp. bezprostredne po implantácii dočasnej vymedzovacej vložky (spacera) prechodný poklek krvného tlaku. V ojedinelých prípadoch sa môžu vyskytnúť závažné komplikácie vrátane zástavy srdca, anafylaktického šoku a náhlej smrti. Tento vedľajší účinok sa môže vyskytnúť aj v prípade vymedzovacích vložiek **COPAL® spacem**, je však veľmi nepravdepodobný, pretože sa dočasné vymedzovacie vložka (spacer) vyrába mimo tela.

S cieľom zabrániť vzniku plúcnych a kardiovaskulárnych komplikácií, ako je plúcna embólia a zástava srdca, sa odporúča miesto implantácie pred vložením dočasnej vymedzovacej vložky (spacera) dôkladne zvhličiť izotonickým roztokom (zvhličenie pulzných výplachov). V prípade plúcnych, resp. kardiovaskulárnych príhod je potrebné monitorovať objem krvi a v prípade potreby ho treba zvýšiť. Pri akútnej dychovej nedostatočnosti by sa malí priať potrebné anestéziologické opatrenia.

Pri použíti samotvrdnúcich polymetylmetakrylátových polymérov (polymetylmetakrylátových kostných cementov) boli pozorované nasledujúce nežiaduce účinky: tromboflebitída, hemorágia. Ďalej pozorované vedľajšie účinky: infarkt myokardu, dočasné poruchy srdcového rytmu, cerebrovaskuárna príhoda. Okrem toho sú možné ďalšie komplikácie, aké môžu vzniknúť pri každom chirurgickom zákroku.

V súvislosti s použitím spacera boli pozorované nasledujúce účinky: migrácia alebo dislokácia spacera, fraktúra spacera, zlomenina kostí.

Bezpečnostné opatrenia pri používaní

Používanie personálom na operačnej sále

Každý používateľ by sa mal pred použitím materiálu **COPAL® spacem** dôkladne oboznámiť s jeho vlastnosťami, manipuláciou a aplikáciou. Odporúča sa, aby si používateľ materiálu **COPAL® spacem** precvičí celú procedéru miešania a manipulácie ešte pred jeho prvým použitím. Dôkladné poznatky sú potrebné aj vtedy, keď sa pri spracovaní samotvrdnúceho polyméru používajú miešacie systémy a striekačky.

Tečutý monomer je vysoko prchavý a horľavý. Bol nahlásený prípad vznietenia výparov monomerov v dôsledku elektro-kauterizačných pomôcok v operačnom poli v blízkosti čerstvovo implantovalých kostných cementov. Monomer je tiež silne rozpúzdroľipidov, a preto sa nesmie dostat do príameho kontaktu s telom. Pri zaobchádzaní s monomerom alebo s prípravovaným samotvrdnúcim polymérom

COPAL® spacem sa musia používať rukavice, ktoré poskytnú potrebnú ochranu proti prieniku monomeru metylmetakrylátu do kože. Bolo preukázané, že rukavice z PVP (trojvrstvový poletylén, etylénvinylalkoholový kopolymer, polyetylén) a rukavice z butyl/Viton® sú schopné poskytnúť adekvátnu ochranu po dlhšiu dobu. Z bezpečnostných dôvodov sa odporúča natihať si súčasne dva páry rukavíc,

napr. polyetylénové chirurgické rukavice na vnútorný pár latexových štandardných chirurgických rukávov z latexu. Použitie samotných latexových alebo polystyrolbutadieno-vých rukávov nepostačuje. Informujte sa, prosím, u svojho dodávateľa, ktoré rukavice sú pre takúto aplikáciu najvhodnejšie.

Výparu monoméru môžu dráždiť dýchacie cesty a oči a môžu spôsobiť aj poškodenie pečene. Pozorovali sa prípady podráždenia pokožky spôsobené kontaktom s monomérom. Výrobcovia mäkkých kontaktných šošoviek odporúčajú nepoužívať tiež typy šošoviek v prítomnosti skloviniek alebo dráždívych výparov. Keďže mäkké kontaktné šošovky sú priepustné pre tekutiny a plyny, nemali by sa nosiť na operačnej sále v čase použitia metylmetakrylátu.

Mechanická stabilita

Dočasné vymedzovacie vložky (spacers) sa musia s ohľadom na ich veľkosť a formu naplánovať tak, aby boli dostatočne pevné na požadovaný účel. Pritom je dôležité, aby sa pri tvorbe vymedzovacích vložiek (spacerov) zabránilo vzniku tenkých častí, ostrých rohov a hrán. Odporúčame integrovať do vymedzovacích vložiek (spacerov) kovové výstuže. Kovové výstuže musia byť dostatočne veľké, aby sa zaručila ich pevnosť vymedzovacích vložiek (spacerov). Je treba dbať na to, aby pri použíti kovových výstuží bol kovový povrch čistý a bez tuku, aby sa zaručilo optimálne naviazanie plastickej hmoty na kovovú výstúž, a tým sa dosiahla dostatočná pevnosť. Tiež je potrebné dbať na to, aby sa použili len štandardné chirurgické kovy a zlatiny, ktoré sú biologicky kompatibilné. **COPAL® spacem** je hotový materiál na výrobu vymedzovacích vložiek (spacerov). Pri výrobe dočasných vymedzovacích vložiek (spacerov) je potrebné pri miešaní oboch zložiek – prásavkovému polyméru a tekutému monoméru bezpodmienečne dbať na to, aby sa zmenšiaci pomer týchto dvoch zložiek nemenil (pozrite si pokyny nižšie v druhom odseku pod časťou „Dávkovanie“). Ak sa na náriadenia lekára musia do prásavku **COPAL® spacem** premiešať pevné látky, ich množstvo nesmie prekročiť hranicu 4 g pre celú dočasné vymedzovaciu vložku (spacer) s prihladiatním na konkrétnu situáciu pacienta. Pri zanedbaní tejto požiadavky môžu dojšť k významnému zhoreniu fyzikálnych a mechanických vlastností dočasnej vymedzovacej vložky vyrobenej z materiálu **COPAL® spacem**. Z dôvodu chemického zloženia materiálu **COPAL® spacem** sa v porovnaní s vymedzovacimi vložkami (spacermi) zhotovenými z konvenčných kostrných cementov uvoľní v organizme z polymérovej matríce zvýšené množstvo látok rozpustných vo vode.

Aplikácia u pacientov

Počas implantácie dočasných vymedzovacích vložiek (spacerov) vyrobených z materiálu **COPAL® spacem** a bezprostredne po nej sa musí starostlivo monitorovať krvný tlak, pulzová frekvencia a dýchanie. Každá výrazná zmena týchto vitálnych znakov sa musí bezodkladne napraviť zodpovedajúcimi opatreniami. Krátko pred umiestnením dočasného vymedzovacích vložiek (spacerov) vyrobených z materiálu **COPAL® spacem** sa musí pripravená kost dôkladne očistiť a aspirovať. Pri vytvrdzovaní vymedzovacích vložiek vyrobených z materiálu **COPAL® spacem** sa tvorí teplo a teplota môže vystúpiť nad hodnotu znášanlivosti tkániam. Preto by sa dočasné vymedzovacie vložky vyrobené z materiálu **COPAL® spacem** nemali implantať do

kostí pred ich úplným vytvrdnutím a ochladením na izbovú teplotu. Nakolko chýbajú klinické skúsenosti s detmi a mladistvými, použitie materiálu **COPAL® spacem** sa u nich neodporúča.

Inkompatibilita

Okrem pridanéj monomérovej zložky sa nesmú k samotvrdenúcemu polyméru **COPAL® spacem** pridať žiadne ďalšie kvapalné roztoky. Tiež sa nesmú prímešať žiadne látky, ktoré by mohli negatívne ovplyvniť proces tvrdnutia samotvrdenúceho polyméru.

Dávkovanie

Po zmiešaní prásavkového polyméru s tekutým monomérom vznikne rýchlo tvrdnúca plastická hmota s podobnou konzistenčiou ako cestlo. Požadovaná dočasné vymedzovacia vložka (spacer) sa môže vytvoriť ručným tvarovaním do požadovaného tvaru alebo vložením plastickej hmoty do vhodných foreni (napr. plastových alebo kovových foreni).

COPAL® spacem má zelenú farbu, aby výsledná dočasné vymedzovacia vložka (spacer) zostala jasne viditeľná v operačnom poli.

Jedna dávka sa pripraví zmiešaním celého obsahu vrecka s prásavkovým polymérom s celým obsahom ampulky s tekutým monomérom, aj keď sa celé množstvo výslednej hmoty nespotrebuje pri výrobe dočasnej vymedzovacej vložky (spacer). Zmiešačiaci pomer prásavkovému polyméru a tekutému monoméru sa pri miešaní oboch zložiek nesmie zmeniť. Využitie množstva plastickej hmoty závisí od veľkosti a objemu požadovanej dočasnej vymedzovacej vložky (spacera).

Pred začiatkom výroby dočasnej vymedzovacej vložky by mala byť k dispozícii najmenej jedna dodatočná dávka materiálu **COPAL® spacem**, aby sa celá vymedzovacia vložka mohla (spacer) vyrobiť z jednej plastickej hmoty. Mal by byť k dispozícii aj najmenej jeden dodatočný miešač systém.

Keď sa majú namiešať väčšie množstvo materiálu **COPAL® spacem** (napr. 5 balení pre jednu bedrovú vymedzovaciu vložku – spacer), môže byť v závislosti od maximálnej kapacity miešačskej sústemu potrebné namiešať polymér vo viacerých miešačsich procesoch. V tomto prípade je dôležité zabezpečiť, aby sa doplnková plastická hmota spracovala vždy pred začiatkom fázy tvrdnutia pôvodne aplikovanej plastickej hmoty.

Príprava

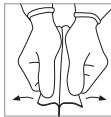
Predpriprava

Odporúčame zložky vopred chladieť najmenej 24 hodín pri teplote 4–7 °C. Vybratie zložiek z chladničky a naplnenie do miešacej nádoby sa musí vykonať až tesne pred vlastným miešaním. Keďže počiatočná viskozita materiálu

COPAL® spacem je v porovnaní s nepredchladenou plastickou hmotou vďaka predchladeniu mierne znižená, doba tvarovania a doba vytvrdnutia sa predĺžia.

Pred otvorením nesterilného hliníkového vrecka (pozrite viššie) pretraste obsah resp. naři poklepate, aby sa sústredil naspodku a nepoškodil pri otvorení vrecka. Polietylénové papierové vrecko a ampulky sa smú otvoriť len v sterilných podmienkach. Sterilné zložky (vnútorné polyetylénové papierové vrecko a sklenená ampulka) sa prenášajú do sterilnej oblasti v neotvorenom stave.

Otvorenie v sterilných podmienkach



Otváracie uzávery v hornej časti vrecka umožňujú jednoducho odpojiť PE fóliu od papiera.

Aby ste dokázali uchopíť čo najväčšiu časť otváracích uzáverov, bočnú stranu papiera/PE fólie uchopte medzi palec, ukazovák a prostredník.

Na uchopenie PE fólieovej a papierovej strany využite celú plochu palca a každú zo strán rovnomerne oddelite.

Vonkajšie polyetylénové papierové vrecko sa otvára v sterilných podmienkach na mieste použitia, aby sa mohlo vnútorné polyetylénové papierové vrecko vybrať v sterilnom stave. Pretlačovacie balenie sa otvára takisto v sterilných podmienkach a na mieste použitia, aby sa mohla sklenená ampulka vybrať v sterilnom stave. Pred otvorením vnútorného polyetylénového papierového vrecka pretraste obsah resp. naři poklepte, aby sa sústredili naspod a aby sa zarúčilo, že pri odstránení horného okraja vrecka nedôjde k žiadnej strate práska. Neotvárajte ampulu nad miešacím systémom, aby sa zabránil kontaminácii cementu kúskami skla. Na prechode k hľavičke sklenenej ampulky je zlomové miesto a lámacia trubička na jednoduchšie otvorenie. Namiesto hľavičky ampulky uchopte trubičku a odložte ju. Hľavička ampulky zostane v trubičke.

Miešanie zložiek

Na miešanie cementu **COPAL® spacem** sú vhodné všetky miešacie systémy Heraeus Medical. Ak by používateľ chcel používať cement **COPAL® spacem** v kombinácii s inými miešacimi systémami, odporúča sa skontrolovať pred prvým použitím ich vhodnosť.

Zložky sa miešajú v sterilných podmienkach. Doba miešania je 30 sekúnd, počiať sa neopòrūča inak. Vždy sa musí zmiešať celý obsah jedného vrecka s celým obsahom jednej ampulky. Miešanie zložiek sa môže vykonať vákuovým miešacím systémom alebo ručne. Doby miešania, tvarovania a tvrdnutia materiálu **COPAL® spacem** sa uvádzajú na diagramech na konci návodu na použitie. Časové údaje sú len orientačné, napokoľ doby tvarovania a tvrdnutia závisia od teploty, procesu miešania a vlhkosti. Svoju úlohu tu hrajú aj teploty jednotlivých položiek, ako napr. práskového polyméru, miešacieho systému, stola a rúk. Vyššie teploty skracujú doby tvarovania a tvrdnutia.

Priprava pomocou vákuového miešacieho systému: Na zniženie počtu vzduchových bôblín v dočasnej vymedzovacej vložke (spaceri) na minimum a dosiahnutie optimálnej mechanickej pevnosti sa musí plastická hmota miešať vo vákuu. Tento proces vyžaduje použitie vzduchotesne uzavretého miešacieho systému a rýchle vytvorenie adekvátneho vákuu v miešacej nádobe (s absolútnym tlakom približne 200 mbarov). Podrobnosti o technike miešania nájdete v návode na použitie miešacieho systému. Počas miešacej fázy (30 sekúnd) vznikne homogénná, zelená hmota s konzistenciou podobnou cestu, z ktorej sa dá namiešať rukou alebo vhodnými formami vytvárať dočasnú vymedzovaciu vložku (spacer).

Priprava ručným miešaním: Do nádoby sa najprv naplní zložka tekutého monomeru a vzápäť na to práskový polymér. Počas fázy miešania (30 sekúnd) sa obe zložky zmiešajú rovnomerným miešaním. Vznikne homogénná, zelená hmota s konzistenciou podobnou cestu, z ktorej sa na konci ďakacej fázy dá rukou vytvárať dočasnú vymedzovaciu vložku (spacer). Ak sa dočasná vymedzovacia vložka (spacer) vyhotovuje pomocou vhodných foriem, nemusí sa čakávať fáza dorďaťa.

Použitie umelej homty

Pri výrobe dočasnej vymedzovacej vložky (spacera) z materiálu **COPAL® spacem** sa musí plastická hmota počas fázy tvarovania sfórmovať rukou alebo vložiť do vhodných foriem. Po skončení fázy tvarovania plastická hmota vytvrdne a po ochladení na izbovú teplotu sa môže umiestniť do prípravej kostnej dutiny.

Z dôvodu dosiahnutia optimálnej mechanickej pevnosti dočasnej vymedzovacej vložky (spacera) sa odporúča použitie kovových výstuží. Smú sa použiť len biologicky kompatibilné chirurgické kovy a zlatiny. Plastická hmota sa počas fázy tvarovania vyformuje okolo kovových výstuží. Plasticá hmota sa môže vytvárať okolo kovovej formy ručne alebo vložiť do foriem, ktoré obsahujú kovové výstuže. Ak sa použije forma, kovové výstuže musia byť umiestnené tak, aby ich plasticá hmota mohla úplne obklipnť. Plasticá hmota po skončení fázy tvarovania vytvrdne a vytvorí sa z nej vymedzovacia vložka (spacer) s kovovou výstužou.

Uchovávanie

Uchovávajte pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.

Doba použiteľnosti a sterilita

Doba použiteľnosti samotvrdnúcej umelej homty je vytlačená na škatulke, hliníkovom vrecku a vnútornom vrecku. Po uplynutí dátumu vytlačeného na škatulke sa **COPAL® spacem** nesmie viac používať. Doba použiteľnosti jednotlivých zložiek sa môže z dôvodu výrobnych podmienok odlišovať od doby použiteľnosti vytlačenej na škatulke. Obsah otvoreného alebo poškodeného alumíniového sáčku alebo blistra obsahujúcu ampulku, nesmie byť resterilizovaný a musí byť zničený.

Likvidácia

Jednotlivé komponenty kostného cementu, vytvrdený kostný cement, ako aj (nevycištený) obalový materiál musia byť zlikvidované podľa nariadení lokálnych úradov. Polymérový komponent zlikvidujte v autorizovanom zariadení na likvidáciu odpadu. Tekutý komponent je potrebné nechat odpariť podobre vetraným digestorom alebo nechat absorbovať inertrným materiáлом a potom ho prepraviť vo vhodnej nádobe na likvidáciu.

Lastnosti

COPAL® spacem je hitrostrjevalna, cementu podobna plastična masa na osnovi poli-(metilakrilata, metilmetakrilata) brez dodanih antibiotikov.

COPAL® spacem vsebuje kot rentgensko kontrastno sredstvo kalcijev karbonat. Da so iz snovi **COPAL® spacem** izdelani začasni distančniki v operacijskem polju bolje vidni, je primešano barvilo klorofil (E141).

COPAL® spacem se pripravi neposredno pred uporabo z mešanjem komponente iz polimernega praška in tekoče monomerne komponente. Ob tem nastane predpolimerizirana plastična masa, ki se strdi v nekaj minutah.

Sestava

Eno pakiranje **COPAL® spacem** vsebuje dve vrečki s praškom (polimerni prašek) in dve ampuli z rjavega stekla (monomerna tekočina).

Sestavine polimernega praška

Poli-(metilakrilat, metilmetakrilat), kalcijev karbonat, benzilperoksid, barvilo E141.

Sestavine monomerne tekočine

metilmetakrilat, N,N-dimetil-p-toluidin, hidrokinon, barvilo E141.

Cementni prašek je trikratno pakiran. Zunanja nesterilna zaščitna ovojnina iz aluminija vsebuje papirnato vrečko iz polietilenja (se lahko olupi), ki je od zunaj nesterilna in od znotraj sterilna. V njej je še ena sterilna papirnata vrečka iz polietilenja, ki vsebuje cementni prašek.

Steklena ampula jantarne barve vsebuje monomersko tekočino, sterilizirano s filtracijo, in je posebej zapakirana v posamični blister, prav tako steriliziran z etilenoksidom.

Indikacije

COPAL® spacem je indiciran za zunajtelesno izdelavo neartikularjočih in artikularjočih začasnih distančnikov pri dvostopenjskih revizijah z naslednjim ciljem:

- menedžment mrtvega prostora
- stabilizacija resekcijske situacije
- možnost mobilizacije

Kontraindikacije

Snovi **COPAL® spacem** ni dovoljeno uporabljati pri bolniku

- za stalno, stabilno sidranje totalnih ali delnih skeleptnih endoprotez v kosteh
- ob dokazani preobčutljivosti na sestavine te plastične mase ali sumu nanjo
- med nosečnostjo in dojenjem

Ciljna populacija

Pri otrocih in mladostnikih je dokazov le malo, zato uporaba materiala **COPAL® spacem** ni priporočljiva.

Če ni na voljo druge možnosti, na primer pri prisotni kirurški travmi, odločitev o uporabi materiala **COPAL® spacem** sprejme kirurg.

Ciljna skupina uporabnikov

Zdravstveni delavci v kliničnih okoliščinah.

Neželeni učinki

Pri uporabi samostrejevalnih plastičnih mas (npr. poli-(metilakrilat, metilmetakrilat)-kostnih cementov) neposredno v organizmu so redno opazili začasni upad krvnega tlaka po preparaciji ležišča vsadka ali takoj po vsaditvi začasnih distančnikov. V posameznih primerih lahko pride tudi do resnih zapletov, pri katerih lahko pride do srčnega zastoja, anafilaktičnega šoka ali celo nenadne smrti. Ti neželeni učinki so možni tudi pri **COPAL® spacem**, vendar pa je zaradi priprave začasnih distančnikov zunaj telesa verjetnost manjša.

Z preprečevanje pljučnih in srčno-žilnih zapletov, kot sta pljučna embolija in zastoj srca, se priporoča, da mesto vsaditev pred namestitvijo začasnega distančnika temeljito sperete z izotonično raztopino (uporaba pulzne lavaže). Če pride do pljučnih ali kardiovaskularnih zapletov, morate spremljati volumen krv in ga po možnosti povečati. V primeru akutne respiratorne insufisience morate uporabiti anestezioške ukrepe.

Pri uporabi samostrejevalnih poli-(metilmetakrilat)-umetnih mas (poli-(metilmetakrilat)-kostnih cementov) so opazili naslednja dodatne neželene učinke: tromboflebitis, hemoragijo. Drugi neželeni učinki, ki so jih opazili, so: miokardni infarkti, kratkotrajne motnje srčnega ritma, cerebrovaskularni dogodek. Možni so tudi zapleti, do katerih lahko pride ob vsakem operativnem posegu.

Opoženi so bili naslednji učinki, povezani z distančniki: migracija ali premik distančnika, zlom distančnika, zlom kosti.

Previdnostni ukrepi**Uporaba s strani operacijskega osebja**

Pred uporabo snovi **COPAL® spacem** mora biti uporabnik dobro seznanjen z njenimi lastnosti, rokovanjem in aplikacijo. Uporabniku priporočamo, da celoten postopek mešanja snovi **COPAL® spacem** in rokovanja z njo pred prvo uporabo vadi. Natančno poznavanje je potrebno tudi, če se za oblikovanje samostrejevalne plastične mase uporabljajo mešalni sistemi in briže.

Tekoči monomer je zelo hlapen in vnetljiv. Posredovana so pila poročila o vžigu hlapov monomera, ki ga povzroči uporaba elektrokaviteratorjev v kirurških ustanovah v bližini sveže vsajenih kostnih cementov. Monomer je tudi močno topilo za maščobe, zato ne sme priti v neposreden stik s telesom.

Pri rokovovanju z monomerom ali pripravljeni samostrejevalno plastično maso **COPAL® spacem** uporabljajte rokavice, ki nudijo potrebno zaščito pred vdorom monomera metilmetakrilata v kožo. Rokavice iz PVP (trislojni polietilen, etilen-viniilkohol-kopolimer, polietilen) in rokavice iz Viton®/butila so se izkazale kot dobra zaščita za daljšo uporabo. Zaradi varnosti se priporoča, da si nataknete dvojne rokavice ene prek drugih, npr. ene polietilenske kirurške rokavice prek notranjega para standardnih kirurških rokavic iz lateksa.

Uporaba rokavov iz lateksa ali polistirolobutadiena ne zadošča. Pri dobavitelju se pozanimajte, katere rokavice so primerne za tako uporabo.

Monomerni hlapi lahko dražijo dihalne poti in po možnosti okvarijo jetra. Opisali so draženje kože, ki je posledica stika z monomerom. Proizvajalci mehkih kontaktnih leč priporočajo, da leč v prisotnosti škodljivih ali dražilnih hlavorjev ne nosite. Ker so mehke kontaktne leče prepustne za tekočine in pline, jih ne nosite v operacijski dvorani, če se uporablja metilmelatikratil.

Mehanska stabilnost

Velikost in obliko začasnih distančnikov, ki jih je treba oblikovati, je treba načrtovati tako, da je zagotovljena zadostna čvrstost distančnikov. Pomembno je, da preprečite tanka mesta, vdolbine, ostre kote in ostre robove na distančniku. Priporočljivo je, da v distančnik vključuje kovinsko ojačitev. Priporočamo zadostno dimenzioniranje kovinskih ojačitev. Upoštevajte, da morda biti pri uporabi kovinskih ojačitev površina kovine čista in brez maščob, da se zagotovi optimala vezava plastične mase na kovinsko ojačitev, kar omogoča optimalno ojačitev. Treba je paziti tudi na to, da se smejo uporabljati samo biozdržljive, v kirurgiji običajne kovine/kovinske zlitine. Snov **COPAL® spacem** je pripravljena za izdelavo distančnika. Pri oblikovanju začasnega distančnika je treba pri mreščanju obeh komponent, polimernega praška in monomerne tekočine, obvezno paziti, da se razmerje mešanice teh dveh sestavin ne spremeni (glejte navodila v nadaljevanju v drugem odstavku pod »Odmerjanje«). Če se prašku **COPAL® spacem** po zdravniškem navodilu dodajajo čvrste snovi, ni dovoljeno prekorakati količine 4 g za celotni začasni distančnik ob upoštevanju konkretnje situacije bolnika. Pri neupoštevanju tega napotka se lahko bistveno spremeni fizičnalno in mehanske lastnosti začasnih distančnikov, izdelanih z **COPAL® spacem**. Zaradi kemijskih sestavov snovi **COPAL® spacem** je poleg tega treba v primerjavi z distančniki, izdelanimi iz običajnih kostnih cementov, računati z znatno sprostivijo vodotopnih snovi iz polimerne matrice v organizmu.

Uporaba pri bolniku

Ves čas med vstavljanjem začasnih distančnikov, izdelanih iz **COPAL® spacem**, in po njem je treba nadzirati krvni tlak, utrip in dihanje. Vsako bistveno spremembo teh življenjskih znakov je treba nemudoma popraviti z ustreznimi ukrepi. Pri uporabi začasnih distančnikov, izdelanih iz snovi **COPAL® spacem**, je treba pripravljeno kost tik pred namestitvijo distančnikov skrbno očistiti in siphati. Pri strditvi distančnikov, izdelanih iz snovi **COPAL® spacem**, se razvije topota, katere temperatura je lahko večja od tiste, ki jo tkivo še prenese. Zato je treba začasne distančnike, izdelane iz snovi **COPAL® spacem**, vsaditi v kost šele, ko se povsem strdijo in ohladijo na sobno temperaturo. Ker pri otrocih in mladostnikih ni kliničnih izkušenj, se pri njih uporaba snovi **COPAL® spacem** ne priporoča.

Inkompatibilnosti

Razen priloženih monomernih komponent samostrrujoči plastični snovi **COPAL® spacem** ni dovoljeno primešati nobenih drugih tekočih raztopin. Tudi snovi, ki bi lahko preprečile strditve samostrrujoče plastične snovi, ni dovoljeno primešati.

Odmerjanje

Neposredno z umešanjem polimernega praška v monomerno tekočino nastane hitrostrrujoča plastična masa. Želeni začasni distančnik je možno oblikovati bodisi z ročnim moduliranjem ali z oblikovanjem mehke plastične mase v ustrezno obliko (npr. v modelih in umetne snovi ali kovine).

Snov **COPAL® spacem** je za zagotovitev dobre vidnosti začasnih distančnikov v operacijskem polju zeleno obravvana.

En odmerek se pripravi z umešanjem celotne vsebine vrečke s polimernim praškom v monomerno tekočino ene ampole, tudi če za oblikovanje začasnega distančnika ne potrebujete celotne količine mase, ki iz tega nastane. Mešalnega

razmerja polimernega praška in monomerne tekočine pri mešanju obeh komponent ni dovoljeno sprememnjati. Količina uporabljenje nastale plastične mase je odvisna od velikosti in volumena začasnega distančnika, ki ga želite oblikovati.

Pred začetkom oblikovanja začasnega distančnika morate imeti na voljo vsaj en dodatni odmerek snovi, da lahko celotni distančnik izdelate iz ene plastične mase.

Ustrezno mora biti po potrebi na voljo eden ali več dodatnih mešalnih sistemov. Če želite umesati večje količine snovi

COPAL® spacem (npr. 5 pakiranj za distančnik za kolik), je morda, glede na navedbo največje možne količine za uporabljeni mešalni sistem, potrebna razdelitev količine v več mešalnih postopkov. V tem primeru se prepričajte, da se naknadno izdelana plastična masa vedno obdelba pred začetkom faze strjevanja najprej aplicirane plastične mase.

Pripravek

Priprava

Priporočljivo je, da komponente hladite vsaj 24 ur pri 4–7 °C. Odzrem komponent iz hladilne posode in polnjenje komponent v mešalno posodo vedno izvedite tik pred umešanjem. Zaradi hlajenja se podaljšajo časi modeliranja in strjevanja, saj se začetna viskoznost snovi

COPAL® spacem nekoliko zmanjša v primerjavi s plastično maso, ki ni hlajena.

Preden odprete nesterilno aluminijasto zaščitno vrečko (glejte zgoraj), jo stresite ali potolcite, da vsebina zdrsne navzdol in se med odpiranjem ne poškoduje.

Polielensko-papirno vrečko in ampulo je dovoljeno odpreti le pod sterilnimi pogoji. V ta namen se sterilne komponente (notranja PE-papirna vrečka in steklena ampula) podajo sterilno.

Odpiranje pod sterilnimi pogoji

Zavihki na vrhu vrečke so namenjeni za odpiranje in so v pomoč pri ločevanju PE folije in papirja.

Da bi pri odpiranju vrečke prijeli čim več površine zavihka, morate stran s papirjem in PE folijo držati med palcem, kazalcem in sredincem.

Prosimo, da s celotno površino palca primete stran s PE folijo in papirjem ter ju enakomerno odstranite.

Zunanjo PE-papirno vrečko odprite pod sterilnimi pogoji na predvidenem mestu, tako, da je možno notranjo PE-papirno vrečko odvzeti sterilno. Pretisni omot prav tako odrite pod sterilnimi pogoji na predvidenem mestu, da lahko steklene ampolu sterilno odvzamete. Prede odprete notranjo PE-pa-

pirno vrečko, vsebino stresite ali potolcите navzdol in tako zagotovite, da med rezanjem zgornjega roba vrečke ne boste raztresli praška. Ampule ne odpirjte nad mešalnikom, da preprečite kontaminacijo cementa z delci stekla. Odpiranje steklene ampule je olajšano tako, da se na prehodu h glavi ampule nahaja predvideno prelomno mesto, na ampulu pa je nataknjena cevka, s pomočjo katere glavo ampule lažje odломite. Namesto za glavo ampule primitate za nataknjeno cevko in jo odlomitate skupaj z glavo ampule. Odlomljena glava ampule ostane v cevki.

Mešanje komponent

Za mešanje cementa **COPAL® spacem** so primerni vsi mešalni sistemi Heraeus Medical. Če uporabnik želi uporabiti cement **COPAL® spacem** v kombinaciji z drugimi mešalnimi sistemimi, naj pred prvo uporabo preveri njihovo primernost.

Maso umešajte pod sterilimi pogoji. Če ni drugačnih pripočil, čas mešanja znaša 30 sekund. Vedno morate umešati celotno vsebino ene vrečke v celotno vsebino ene ampule. Komponente lahko umešate z vakuumskim mešalnim sistemom ali ročno. Čas mešanja, oblikovanja in strjevanja snovi **COPAL® spacem** so prikazani v diagramu na koncu navodil za uporabo. Ob tem je treba upoštevati, da so časovne navedbe same oporne točke, čas oblikovanja in strjevanja pa je odvisen od temperature, mešanja in vlage, pomembnejši vlogi pa ima tudi neposredna temperatura okolice npr. polimernega praška, mešalnega sistema, mize in rok. Višje temperature skrajšajo čas oblikovanja in strjevanja.

Priprava z vakuumskim mešalnim sistemom: Začasni distančnik, ki ima manjše število zračnih vključkov in zaradi tega optimalno mehansko trdnost, se izdelva iz plastične mase, umešane pod vakuumom. Pogoj za to je uporaba mešalnega sistema, neprepustnega za zrak, in hitra vzpostavitev zadostnega vakuma v mešalni posodi (absolutni tlak ca. 200 mbar). Podrobnosti o mešalni tehniki so razvidne iz navodil za uporabo mešalnega sistema, ki ga uporabljate. V fazi mešanja (30 sekund) nastane homogena, zelena, testu podobna masa, ki jo po umešanju ročno ali z ustreznimi modeli oblikujete v začasni distančnik.

Priprava z ročnim mešanjem: Tekočo monomerno komponento najprej vlijte v posodo, takoj nato pa dodajte komponento polimernega praška. V fazi mešanja (30 sekund) obe komponenti umešajte z enakomernimi mešalnimi gibi. Nastane homogena, zelena, testu podobna masa, ki jo lahko po fazi čakanja ročno oblikujete v začasni distančnik (spacer). Če oblikujete začasni distančnik (spacer) z ustreznimi modeli, lahko fazo čakanja izpustite.

Uporaba plastične mase

Za oblikovanje začasnega distančnika s snovjo

COPAL® spacem je treba plastično maso v fazi oblikovanja oblikovati ročno ali v ustreznih modelih v ustrezno obliko. Po končani fazi oblikovanja se plastična masa strdi. Ohlajeno na sobno temperaturo jo vnesete v pripravljeno kostno odprtino.

Za doseg optimalne mehanske trdnosti začasnega distančnika priporočamo uporabo kovinskih ojačitev. Ob tem je treba paziti tudi na to, da se smejo uporabljati samo biozdravljive, v kirurgiji običajne kovine/kovinske zlitine. Plastična masa se v ta namen oblikuje v fazi oblikovanja okoli kovinske ojačitve. Plašč se oblikuje bodisi ročno ali pa se plastična masa vnese v ustrezone modele, ki vsebujejo kovinsko ojačitev. Če uporabljate model, mora biti kovinska ojačitev nameščena tako, da plastična masa v celoti objema kovinsko ojačitev. Plastična masa se po končani fazi oblikovanja strdi in oblikuje s kovino ojačan distančnik.

Skladiščenje

Skladiščite oziroma shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Rok trajanja / sterilnost

Rok trajanja samostrejvalne plastične mase je naveden na škatli, aluminijevi vrečki in notranji vrečki. Po poteku datuma, navedenega na škatli, snovi **COPAL® spacem** ni dovoljeno uporabljati. Rok trajanja posamičnih komponent lahko zaradi proizvodnega postopka odstopa od roka, navedenega na škatli. Vsebin odprtih ali poškodovanih zaščitnih vrečk ali pretisnih omotov z ampulami ni dovoljeno ponovno sterilizirati, zato jih je treba zavreči.

Odlaganje med odpadke

Posamezne sestavine kostnega cementa, strjen kostni cement in (neočiščeno) embalažo odstranite v skladu z lokalnimi uradnimi predpisi. Polimerno sestavino odstranite v odobreni objekt za ravnanje z odpadki. Tekočo sestavino je treba izpariti pod dobro prezačevanim pokrovom ali pa jo mora absorbitati inertni material, kar je treba nato odstraniti v ustreznih vsebnikih.

Egenskaper

COPAL® spacem är ett snabbhärdande, cementaktigt polymermaterial baserat på polymetylakrylat och polymethylmetakrylat, utan antibiotikatillsats.

COPAL® spacem innehåller calciumkarbonat som röntgenkontrastmedel. Färgämnet klorofyll (E141) har tillsatts för att man inom operationsområdet bättre ska kunna se den av **COPAL® spacem** framställda temporära plathållaren (spacern).

COPAL® spacem bereds genom att man, strax före användningen, blandar ett polymerpulver med en flytande monomerkomponent till en plastisk deg som härdar inom några minuter.

Sammansättning

En förpackning **COPAL® spacem** innehåller två påsar med pulver (polymerpulver) och två bruna glasampuller (monomervätska).

Polymerpulvrets beståndsdelar

Polyetylakrylat, polymethylmetakrylat, calciumkarbonat, benzyloperoxid, färgämne E141.

Monomervätskans beståndsdelar

Metylmetakrylat, N,N-dimetyl-p-toluidin, hydrokinon, färgämne E141.

Cementpulvret är tredubbelt förpackat. Den yttre, osterila skyddspåsen av aluminium innehåller en (avdragbar) polyetylens-papparspåse som är osteril utanpå och steril inuti. Inuti denna finns ytterligare en steril polyetylens-papparspåse som innehåller cementpulvret.

De bruna glasampullerna med den steriltillverkade monomervätskan är också steril förpackade i en separat blister steriliseras med etylenoxid.

Indikationer

COPAL® spacem är indicerat för extrakorporale tillverkning av statiska och artikulerande temporära plathållare (spacer) vid två-stegs revisioner, med följande målsättning:

- bibehållande av utrymmet (Deadspace-Management)
- stabilisering av resektionssituationen
- möjlighet till mobilisering

Kontraindikationer

COPAL® spacem får inte användas på patient

- för permanenta, stabila förankringar i ben av totala eller partiella ledproteser
- vid förmadad eller påvisad överkänslighet mot beståndsdelarna i polymermaterialet
- vid graviditet och amning

Målgrupp

Användning av **COPAL® spacem** på barn och ungdomar rekommenderas inte då det enbart finns lite evidens.

Om det inte finns några andra möjliga alternativ, som till exempel vid befrintligt kirurgiskt trauma, är det den behandlande kirurgen som avgör om **COPAL® spacem** ska användas eller inte.

Användarmålgrupp

Sjukvårdspersonal i en klinisk kontext.

Biverkningar

Vid användning av självhärdande polymermaterial (som t.ex. bencement av polymetylakrylat eller polymethylmetakrylat) direkt i organismen, iakttages vid sällsynta tillfällen efter preparation av implantatbädden, respektive omedelbart efter implanteringen av den temporära plathållaren (spacern), ett övergående blodtrycksfall. I enstaka fall kan allvarliga komplikationer förekomma, såsom svåra allergiska reaktioner som är förenade med hjärtstillestånd, anafylaktisk chock eller till och med plötslig död. Dessa biverkningar kan också inträffa i samband med användning av **COPAL® spacem**, men är mycket osannolika, beroende på att tillverkningen av den temporära plathållaren (spacern) sker utanför kroppen. För att undvika pulmokardiovaskulära komplikationer som lungemboli och hjärtstillestånd, rekommenderas att implantationsstället grundligt sköjs med en isoton lösning (pulsavage) innan plathållaren (spacern) sätts in. I fall av pulmonella eller kardiovaskulära händelser är en övervakning och eventuellt en ökning av blodvolymen nödvändig. Vid akut respiratorisk insufficiens bör anestesiologiskt åtgärder vidtas. Följande ytterligare biverkningar har iakttagits vid användning av självhärdande polymethylmetakrylatplaster (bencement av polymethylmetakrylat): Tromboflebit, blödning.

Andra iaktagna biverkningar är: Myokardinfarkt, övergående hjärttrytmrubningar, cerebrovaskulär händelse. Därutöver är sådana komplikationer som kan uppträda vid varje kirurgiskt ingrepp tänkbara.

Följande spacerberoende effekter har observerats: Vandring eller rubbning av spacern, spacerfraktur, benfraktur.

Försiktighetsåtgärder**Anvisning för Op-personal**

Innan **COPAL® spacem** används bör användaren vara väl fortrogen med dess egenskaper, hantering och applikation. Användaren rekommenderas att över hela procedturen med blandningen och hanteringen av **COPAL® spacem** innan den första användningen äger rum. Det är också viktigt att känna till hur de blandningssystem och sprutor som ska användas vid bearbetningen av den självhärdande polymeren fungerar. Den flytande monomeren är mycket flyktig och lättantändlig. Antändning av monomerångor vilken orsakas genom användning av enheter för elektroagulering i operationsområden nära nyligen implanterad bencement har rapporterats. Monomeren är också ett starkt fettlösningsmedel och skall inte komma i direkt beröring med kroppen. Vid hanteringen av monomeren eller den färdigbländade självhärdande polymeren **COPAL® spacem** måste man använda handskar som ger huden ett tillräckligt skydd mot inträngande metylmetakrylatmonomer. Handskar av PVA (treskiktigt polyetylén, etylen-vinylalkohol-copolymer, polyetylén) och Viton®/butyl-handskar har över längre tid visat sig ge ett bra skydd. Det rekommenderas att man för säkerhets skull trär två par handskar över varandra t.ex. ett par polyetylén kirurghandskar över ett inre par latex undersökningshandskar. Enbart användning av latex eller polystyrol-butadien handskar är tillräckligt. Fråga din leverantör om vilka handskar som är lämpliga.

Monomerångorna kan irritera luftvägar och ögon och eventuellt skada levern. Fall av hudirritationer som följd av kontakt med monomeren finns beskrivna. Kontaktlinstillverkare rekommenderar att mjuka kontaktlinser inte skall båras där skadliga eller irriterande ångor förekommer. Då mjuka kontaktlinser släpper igenom vätska och gas skall de inte båras i operationssalar där metylmetakrylat används.

Mekanisk stabilitet

Den temporära platshållarens (spacern) form och storlek skall planeras så att en tillräcklig hållfasthet på spacern kan förväntas. Det är därför viktigt att platshållaren (spacern) inte får tunna stället, haka eller skarpa hörn och kanter. Det rekommenderas att man integrerar en metallförstärkning i platshållaren (spacern). Metallförstärkningen bör ha en tillräcklig dimension. Man ska också se till att metallytan är ren och fri från fet, för att möjliggöra en optimal bindning mellan metallen och polymermassan och endast använda sådana biokompatibla metaller/metallegeringar, som man vanligtvis använder inom kirurgin. **COPAL® spacem** är färdigförberett för tillverkning av platshållare (spacer). Vid framställningen av den temporära platshållaren måste man vid blandningen oundvikligen se till att blandningsförhållandet mellan de båda komponenterna polymerpulver och monomervätska inte ändras. (Se de följande anvisningarna i andra stycket under "Dosering"). Om läkare föreskriver att ytterligare fasta substanser skall blandas i **COPAL® spacem**-pulvert så får, under beaktande av patientens konkreta situation, en mängd av 4 g för hela den temporära platshållaren (spacern) inte överskridas. Om detta inte följs kan de fysikaliska och mekaniska egenskaperna på den av **COPAL® spacem** tillverkade temporära platshållaren (spacern) påverkas avsevärt. På grund av den kemiska sammansättningen på **COPAL® spacem** måste man dessutom räkna med en ökad frisättning av vattenlösliga substanser från polymermatrixen in i organismen, jämfört med spacer som är tillverkade av konventionellt bencement.

Tillämpning på patient

Bloddtryck, puls och andning måste övervakas noga, både under och efter insättningen av den av **COPAL® spacem** tillverkade temporära platshållaren (spacern). Varje signifikant förändring av dessa vitala parametrar måste omgående hävas med nödvändiga åtgärder. Vid användning av den av **COPAL® spacem** tillverkade temporära platshållaren (spacern) bör det förberedda benet noggrant spolas och sugas rent strax innan platshållaren (spacern) sätts på plats. Vid härdningen av den av **COPAL® spacem** tillverkade temporära platshållaren (spacern) uppstår värme, vars temperatur kan ligga över värdet för vad vävnaden tål. Därför skall den av **COPAL® spacem** tillverkade temporära platshållaren (spacern) först implanteras i benet när den härdat fullständigt och svälnt till rumstemperatur. Inga kliniska rön föreligger vad gäller användning av **COPAL® spacem** hos barn och ungdomar, varför användningen hos dessa grupper inte rekommenderas.

Inkompatibilitet

Förutom den medföljande monomeren får inga andra lösningsvätskor blandas i den självhårdande polymeren **COPAL® spacem**. Inte heller får ämnen, som kan hindra härdningen av den självhårdande polymeren, blandas i.

Dosering

Direkt efter det att polymerpulvret blandats med monomervätskan, bildas en snabbhärdande, modellerbar polymermassa. Framställningen av den önskade temporära platshållaren (spacern) kan ske antingen genom manuell formning eller genom att den formbara polymermassan pressas in i en därför lämpad form av plast eller metall.

COPAL® spacem är grönfärgad för att den därav framställda temporära platshållaren (spacern) skall synas tydligt i operationsområdet.

Blandningsförhållandet mellan polymerpulver och monomervätska får inte ändras vid blandningen av de båda komponenterna. För en portion skall hela innehållet i en påse polymerpulver blandas med hela innehållet i en ampull monomervätska, även om man inte tror sig behöva hela mängden massa för att framställa den temporära platshållaren (spacern). Mängden massa som behövs beror på storleken och volymen av den individuella temporära platshållaren (spacern) som ska tillverkas.

Minst ytterligare en portion av **COPAL® spacem** bör finnas för förgående innan tillverkningen av den temporära platshållaren (spacern) börjar, så att hela platshållaren (spacern) kan tillverkas av en enda polymermassa. Motsvarande bör vid behov ytterligare ett eller flera blandningssystem finnas förberedda. Om större mängder **COPAL® spacem** behöver blandas (t. ex. 5 förpackningar för en höftspacer) kan man, beroende på mask kapaciteten på blandningssystemen,vara tvungen att dela upp mängderna i flera blandningsgångar. Det är då viktigt att se till att den nybländade massan arbetas samman med den första massan, innan denna har börjat härdta.

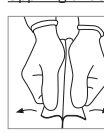
Beredning

Förberedelser

Det rekommenderas att komponenterna hålls kylda vid en temperatur på 4 – 7°C minst 24 timmar innan användning. Komponenterna skall tas ur kylförvaringen och fyllas i blandningskålet först när det är dags att starta blandningsproceduren. Genom att kyla komponenterna förlängs formnings och härdningstiderna. Viskositeten på **COPAL® spacem** som är kyld är i början lätt reducerad, jämfört med en som inte är kyld.

Innan den sterila aluminiumskyddspåsen öppnas (se ovan) skall man skaka eller slå lätt på påsen så att allt innehåll hamnar längst ner och inte skadas när påsen öppnas. Polyetylengapparspåsen och ampullen får bara öppnas under sterila förhållanden. Därför skall de sterila komponenterna (den inre PE-papperspåsen och glasampullen) räckas över steril.

Öppning under sterila förhållanden

Öppningsflükarna i påsens överkant är avsedda att underlätta separeringen av PE-folien från pappret. För att få tag i så mycket av öppningsflükarna som möjligt ska pappers-respektive PE-foliesidan greppas mellan tummen, pekfingret och långfingret.

Försök att använda så mycket som möjligt av tummens yta för att få ett bra grepp och dra av varje sida jämnt.

Den ytter PE-papperspåsen öppnas under sterila förhållanden och längs markeringen så att den inre PE-papperspåsen kan tas ut sterilt. Blisterförpackningen skall också öppnas under sterila förhållanden och på det markerade stället så att glasampullen kan tas ut sterilt. Innan den inre PE-papperspåsen öppnas skall man åter skaka, respektive slå på påsen så att allt innehåll hamnar i botten. Detta för att säkerställa att inget pulver går förlorat när påsen klipps upp i den övre kanten. Öppna inte ampullen över mixningssetet och cementen då kontaminering med glasfragment kan ske. För att underlättा öppnandet av glasampullen är denna vid övergången till ampullhuvudet försedd med en brottsanvisning och en rythmhjälp bestående av ett påsatt litet rör. Istället för att ta tag i ampullhuvudet tar man tag i det påsatta röret och bryter av detta samtidigt som ampullhuvudet. Det avbrutna ampullhuvudet stannar kvar i röret.

Blandning av komponenterna

Alla blandningssystem från Heraeus Medical kan användas för att blanda **COPAL® spacem**. Om användaren skulle vilja använda **COPAL® spacem** i kombination med andra blandningssystem måste användaren före första användningen säkerställa att dessa blandningssystem är lämpliga för ändamålet.

Blandningen sker under sterila förhållanden. Blandningstiden är 30 sekunder om inget annat rekommenderats. Man måste alltid blanda hela innehållet i en påse med hela innehållet i en ampull. Blandningen kan utföras med ett vakuumblandningssystem eller för hand. Tiderna för blandning, väntan, bearbetning och härdning för **COPAL® spacem** visas i diagrammen i slutet av bruksanvisningen. Tänk på att tidsangivelserna bara ska ses som hållpunkter eftersom formnings- och härdningstiderna är temperatur-, blandnings-, och luftfuktighetsberoende och att därfor även temperaturen på den omedelbara omgivningen som t. ex. polymerpulver, blandningssystem, bord och händer spelar in. Högre temperaturer förkortar formnings- och härdningstiderna.

Bredning med ett vakuumblandningssystem: För att minska luftblåsor och därmed optimera den mekaniska stabiliteten hos den temporära platshållaren (spacern) blandas polymermassan under vakuум. Ett lufttätt, slutet blandningssystem och en snabb bildning av tillräckligt vakuuum i blandningsbehållaren (ca. 200 mbar absolut tryck) är en förutsättning för detta. Detaljer om blandningsteknik hittar du i bruksanvisningen som hör till det valda blandningssystemet. Under blandningsfasen (30 sekunder) bildas en homogen, grön, degliknande massa som sedan, direkt efter blandningen, för hand eller med hjälp av en därtill ägnad form kan formas till en temporär platshållare (spacer).

Beredning genom blandning för hand: Först hålls den flytande monomeren och genast därefter polymerpulvret i blandningskärlet. Under blandningsfasen (30 sekunder) blandas de båda komponenterna under jämn omrörning med varandra. Det bildas en homogen, grön, degliknande massa som efter avslutad väntefas kan formas för hand till en temporär platshållare (spacer). Om den temporära platshållaren (spacern) tillverkas i en därför ägnad form behöver man inte ta hänsyn till väntefasen.

Användning av polymeren

För att tillverka en temporär platshållare (spacer) med **COPAL® spacem** måste polymermassan formas för hand eller placeras i en form inom formningsfasen. Efter avslutad formningsfas härdar materialet och kan, sedan det svälvat till rumstemperatur, placeras i den förberedda benvakaviten. För att ge den temporära platshållaren (spacern) optimal mekanisk hållfasthet rekommenderas att man använder en metallförstärkning. Dävid måste man beakta att man bara ska använda de biokompatibla metaller/metallegeringar som är tillåtna inom kirurgin. Polymermassan formas runt metallförstärkningen inom formningsfasen. Inmattningen kan antingen göras för hand eller genom att man fyller polymeren i en lämplig form, som innehåller en metallförstärkning. Om man använder en form måste metallförstärkningen var sät placerad, att polymermassan kan omsluta metallförstärkningen fullständigt. Polymermassan härdar efter avslutad formningsfas och bildar därmed en metallförstärkt platshållare (spacer).

Lagring

Fär ej förvaras respektive lagras över 25°C.

Hållbarhet / sterilisering

Det självhårdande polymermaterialets sista hållbarhetsdatum är angivet på vikkartongen, aluminiumpåsen och innerpåsen. När datumet på vikkartongen är överskrivet får man inte använda **COPAL® spacem**. Den angivna hållbarheten på de enskilda komponenterna kan produktionsbeprövat avvika från sista hållbarhetsdatumet på vikkartongen. Innehållet i en öppnad aluminium dospåse eller ampull får inte steriliseras igen och skall därför inte återanvändas.

Affallshantering

Enstaka cementkomponenter, härdat fast material samt (icke rengjort) förpackningsmaterial måste omhäンドertas i enlighet med gällande direktiv från lokala myndigheter. Polymerkomponenten ska lämnas till en auktoriserad avfallsanläggning för omhändertagande. Vätskekomponenten ska förångas under en välventilerad draghuvu/ett välventilerat dragskåp, alternativt absorberas av ett inert material och överföras i lämplig behållare för omhändertagande.

特性

COPAL® spacem 是一种快速固化、水泥样聚合物，其基于聚（甲基丙烯酸酯，甲基丙烯酸甲酯），且没有添加抗生素。

COPAL® spacem 合作为 X 射线造影剂的碳酸钙。添加着色剂叶绿素（E141）以提高在手术区域中由**COPAL® spacem** 制成的间隔物的可见性。

COPAL® spacem 在使用前直接通过混合聚合物粉末组分和液体单体组分制备。这形成一种预聚合面团状材料，其在几分钟内固化。

组分

一个包装**COPAL® spacem** 含两袋粉末（聚合物粉末）和两瓶玻璃安瓿瓶（单体液体）。

聚合物粉末组分

聚（丙烯酸甲酯，甲基丙烯酸甲酯）、二氧化锆、过氧化苯甲酰和着色剂 E141。

单体液体组分

甲基丙烯酸甲酯、N,N-二甲基-p-甲苯胺、对苯二酚、着色剂 E141。

水泥粉末为三重包装。外袋为未经灭菌的保护性铝袋，内装一个聚乙烯纸袋（撕离式），该纸袋外部未经灭菌，但内部为灭菌。纸袋内部还含有另外一个灭菌的聚乙烯纸袋，其容物为水泥粉末。内装经灭菌过滤的单体液体的棕色玻璃安瓿瓶，也经灭菌包装到已由环氧乙烷灭菌的独立的泡罩袋中。

适应症

COPAL® spacem 适用于体外制造用于两阶段修复的非关节式和关节式临时间隔块，其目的如下：

- 死腔管理
- 稳定已切除区域
- 移动可能性

禁忌症

COPAL® spacem 不得用于以下患者

- 用于在骨中的全部或部分关节内假体的永久、稳定性锚定
- 疑似或确证对聚合物组分过敏
- 妊娠及哺乳期间

目标群体

几乎没有儿童和青少年的证据，因此不建议使用**COPAL® spacem**。

如果没有其他选择可用，例如对于当前外科创伤，是否使用**COPAL® spacem** 由外科主治医生决定。

目标用户群体

临床医疗专业人员

副作用

当在生物体中直接使用自固化聚合物（例如聚（丙烯酸甲酯，甲基丙烯酸甲酯）骨水泥）时，曾观察到在制备植入部位之后或在紧跟植入临时间隔物之后出现暂时性血压下降，但非常罕见。在孤立病例中可碰到严重并发症，包括心跳骤停、过敏性休克和猝死相关。**COPAL® spacem** 也可能出现这种副作用，但因为临时间隔物是在体外制造的，这种可能性较小。

我们推荐在放置临时间隔块之前用等渗溶液彻底灌注植入部位（脉冲灌洗），以防止肺栓和心血管并发症，如肺栓塞和心脏骤停。如果出现肺部或心血管事件，则必须监控血容量，并在必要时增加血容量。出现急性呼吸问题时，应采取麻醉措施。

已观察到与使用自固化聚（甲基丙烯酸甲酯）聚合物 [聚（甲基丙烯酸甲酯）骨水泥] 相关的不良反应：血栓性静脉炎，出血。其他已观察到的副作用包括：心肌梗塞、短时心律失常、脑中风。任何外科手术易发的并发症也可能会发生。

已观察到以下与间隔物相关的影响：间隔物移位或脱位、间隔物骨折、骨折。

使用注意事项

由手术人员使用

在使用**COPAL® spacem** 工作前，用户应该熟知其特性、操作和应用。在首次使用前，建议用户练习**COPAL® spacem** 的整个混合和操作程序。如果使用混合系统和注射器处理自固化聚合物，还需更全面的知识。

液体单体具有高挥发性和易燃性。在新植入的骨水泥附近的手术部位使用电灼装置会引燃单体烟雾已有报道。液体单体也是一种强脂溶剂，不应与身体直接接触。在使用单体或混合的、自固化**COPAL® spacem** 的聚合物时，必须佩戴手套，以确保防止单体甲基丙烯酸甲酯渗透到皮肤中。经证实，PVP 手套（三层聚乙烯、乙烯-丙烯醇共聚物、聚乙烯）和 Viton®/丁基手套可为长时间应用提供保护。为安全起见，建议一次戴两副手套，例如外面一副聚乙烯手术手套，里面一副标准乳胶手术手套。仅使用乳胶或聚苯乙烯丁二烯手套无法提供充分保护。请向您的供应商咨询哪种手套适用于此类使用。

单体蒸气会刺激眼睛和呼吸道，并可能对肝脏造成损害。有接触单体引起皮肤刺激的描述。软性隐形眼镜制造商建议，在有害或刺激性蒸气时取下隐形眼镜。软性隐形眼镜可透过液体和气体，因此在使用甲基丙烯酸甲酯情况下，在手术室中不应佩戴软性隐形眼镜。

机械稳定性

必须计划临时间隔块的大小和形状，以确保间隔块足够坚固耐用。务必避免间隔块上有薄截面、凹口、尖角和尖锐边缘。我们推荐在间隔块中使用整合的金属加强件。金属加强件必须足够大以能提供强度。确保在使用金属增强件时，金属表面干净和无油脂，保证预聚合物质与金属增强件获最佳粘结，以能提供足够的强度。此外务必确保只使用生物兼容性的标准外科金属和合金。**COPAL® spacem** 现即可用于制造间隔块。当制造临时间隔块时，务必确保在混合两种组分——即聚合物粉末和单体液体时，两种组分的混合比不改变（参见以下“剂量”项下第二段中的说明）。如果依据医嘱，必须混入**COPAL® spacem** 粉末额外的固体物质，则参照患者的具体要求，对整个临时间隔物不得超过4g 的量。如果忽略此要求，则由**COPAL® spacem** 制成的临时间隔块的物理和机械性能可能会受到显着影响。**COPAL® spacem** 的化学组成还意味着与由常规骨水泥制成的间隔物相比，从聚合物基质释放到生物体中的水溶性物质的量可能增加。

施用于患者

必须在植入**COPAL® spacem** 制成的间隔块期间及在植入后立即仔细监控血压、脉搏和呼吸。如果上述生命体征出现任何明显变化，则必须即刻采取相应措施纠正。当使用由**COPAL® spacem** 制造的临时间隔块时，预备骨必须在即将放置间隔块之前彻底冲洗和抽吸。由**COPAL® spacem** 制成的间隔块的固化过程产生热量，其温度可能增加到高于组织兼容性值。因此，由 **COPAL® spacem** 制成的临时间隔块在其完全固化和冷却至室温前，不要植入骨中。**COPAL® spacem** 不推荐用于儿童和青少年，因为对这些病人群尚没有临床经验。

不相容性

除了所包含的单体组分之外，不得将其他液体与自固化**COPAL® spacem** 聚合物混合。不得添加任何可能损害自固化聚合物固化过程的物质。

剂量

在混合聚合物与单体液体后，一种快速固化的预聚合糊状面团物形成。临时间隔块可以通过手工制造成型，或通过将预聚合物料放入合适的模具（例如塑料或金属模具）中制造。**COPAL® spacem** 为绿颜色，以确保所得的临时间隔块在手术部位保持清晰可见。

通过将一袋聚合物粉末的全部内容物与一支安瓿瓶的全部单体液体混合制备一个剂量，即使对于制造临时间隔块不需要全部量的所得物。当混合两种组分时，聚合物粉末和单体液体的混合比例不能改变。使用的预聚合物质的量取决于所需的临时间隔块的大小和体积。

在开始制造临时间隔块之前，应该有至少一个附加剂量的**COPAL® spacem**，以确保整个间隔块可以由一个预聚合材料制造。还应有一个或多个附加的混合系统。如果混合更

大量的**COPAL® spacem**（例如，一个髋关节间隔块用5包），则根据混合系统的最大容量，可能必需在几个混合过程中混合聚合物。在这种情况下，务必确保附加的预聚合物料始终在最初施加的预聚合物料的固化阶段开始之前进行加工。

制备和混合

制备

我们建议预先将组分冷却至4–7 °C至少24小时。直到混合过程即将开始前，才可将组分从冰箱中取出并加入混合容器中。冷却延长了成型和固化时间，因为与未冷却的**COPAL® spacem** 相比，**COPAL® spacem** 的初始粘度略有降低。

在打开非灭菌的铝袋（见上文）之前，摇晃或拍打内容物下落，以防止打开包装袋时损坏内容物。仅可在灭菌条件下打开聚乙烯纸袋和安瓿瓶。灭菌组件（内聚乙烯纸袋和玻璃安瓿瓶）在不开启情况下传递入灭菌区域。

在灭菌条件下打开

袋顶部的开口镶边有助于将PE膜从纸上分离。

为了尽可能多地抓牢开口镶边，应当将纸/PE膜的侧面抓在拇指、食指和中指之间。

请使用整个拇指指肚抓住PE膜和纸部分，均匀地撕下每一部分。

外部聚乙烯纸袋在使用位置打开，以能在灭菌条件下取出灭菌内聚乙烯纸袋。泡罩包装同样在灭菌条件下及在使用位置打开，以能灭菌状态下取出玻璃安瓿瓶。在打开内部聚乙烯纸袋前，通过摇动或拍打使内容物下落，以确保在顶边缘切开袋子时水泥粉末不会丢失。不要在混合设备上方打开安瓿瓶，以防止水泥被玻璃碎屑污染。玻璃安瓿瓶在安瓿瓶颈处有一断裂点，使用断裂管可方便打开安瓿瓶。握住断裂管而非安瓿瓶头部，随安瓿瓶头一起将其折断。折断的安瓿瓶头留在断裂管内。

混合各组分

所有的 Heraeus Medical 混合系统均适合**COPAL® spacem** 的混合。用户如欲将**COPAL® spacem** 与其他混合系统结合使用，我们建议在首次使用前检查它们的适用性。

在灭菌条件下混合各组分。混合时间是30秒，除非有其它建议。全部一袋的内容物必须始终与一整瓶安瓿瓶内容物混合。各组分可使用真空混合器或手动混合。**COPAL® spacem** 的混合、塑模和固化时间，可使用说明末尾图示。注意，这些时间只是估计，因为塑模和固化时间取决于温度、混合过程和湿度。各项目诸如聚合物粉末、混合系统、桌子和手等的环境温度，在决定这些时间中都起作用。较高温度降低塑模和固化时间。

真空混合：在负压下搅拌预聚合物料，以最大限度降低临时隔离件中的气泡数量并获得最佳机械强度。这个过程需要使用密闭的气密混合系统，并在混合容器中快速建立足够的负压（大约 200 毫巴绝对压力）。有关混合技术的详细信息，请参阅混合系统的使用说明。混合阶段（30秒）制备一种均匀、绿色的面团状物质，其可以在混合后直接用手或使用合适的模具模塑，以产生临时间隔块。

手动混合：首先将液体单体组分置于容器中，然后加入聚合物粉末。在混合阶段（30秒）期间，通过规则、均匀搅拌将两种组分混合在一起。这产生一种均匀的、绿色的面团状物质，其可在等待阶段结束后手动塑模成临时间隔块。如果通过适宜模具方法制造临时间隔块，则可以省去等待阶段。

使用聚合物

为了使用COPAL® spacem 制作临时间隔块，预聚合材料必须在模塑阶段期间手动模塑或放置在合适的模具中。在模塑阶段之后，预聚合材料固化，并且当冷却至室温时，其可以置于备好的骨腔中。

为了使临时间隔块具有最佳的机械强度，建议使用金属加强件。注意，只能使用批准用于手术的生物兼容性金属和合金。在模塑阶段，预聚合材料环绕金属加强件周围塑模。预聚合材料可以用手围绕金属周围模塑，或置于含有金属加强件的模具中。如果使用模具，则必须定位金属加强件以允许预聚合材料完全环绕它们。预聚合材料在模塑阶段后固化以形成金属加强间隔块。

存储

不得高于 25°C 存放。

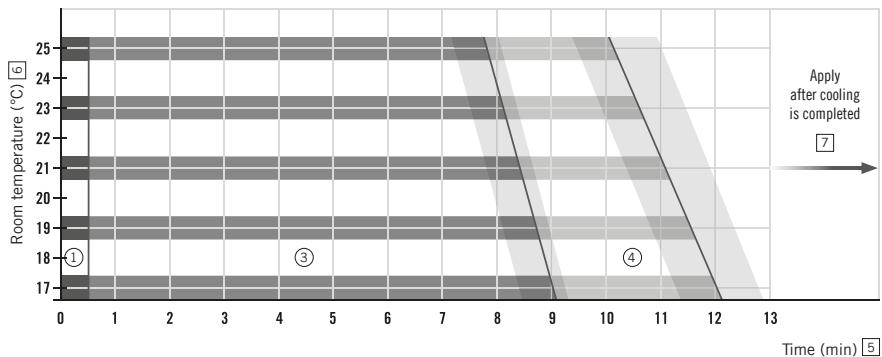
保存期/无菌性

自固聚合物的保存期打印在盒子、铝袋和内袋上。COPAL® spacem 在印在盒上的日期过后不得使用。由于生产条件不同，各组分的保存期可能与印在盒子上者不同。铝包装或安瓿瓶泡罩包装已打开或破损的内容物，不可再次消毒，必须丢弃。

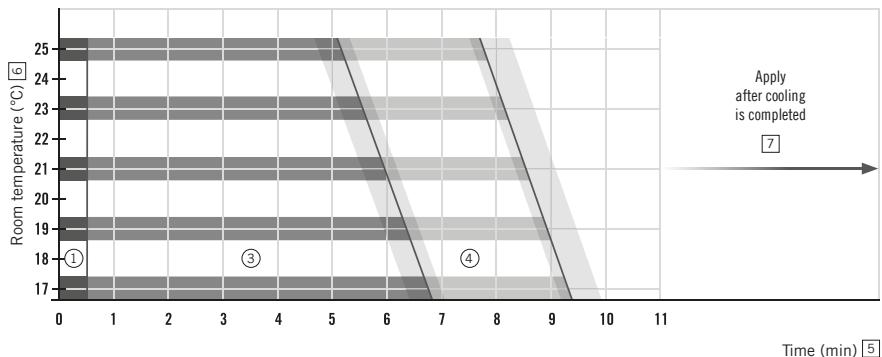
废弃处理

必须根据当地的法规规定废弃处理骨水泥单个组分、硬化材料以及(未清洁的)包装材料。在授权的废物处理设施中处理聚合物组分。液体组分应在通风良好的罩盖下蒸发或用惰性材料吸收，并移至适合的容器中进行废弃处理。

Vacuum mixing (with chilled cement) [A]



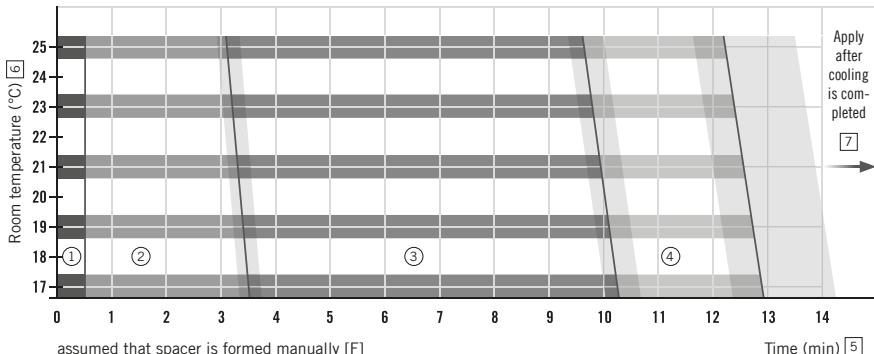
Vacuum mixing (with unchilled cement) [B]



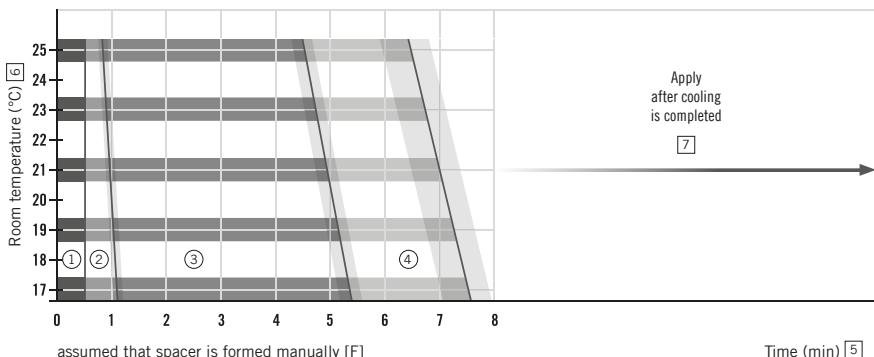
■ Mixing ① ■ Forming ③ ■ Setting ④

Test conditions: Unchilled vacuum mixing system PALAMIX®, 50–60 % humidity [E]

Hand mixing (with chilled cement) [C]



Hand mixing (with unchilled cement) [D]



■ Mixing ① ■ Waiting ② ■ Forming ③ ■ Setting ④

	①	②	③	④	⑤
EN	Mixing	Waiting	Forming	Setting	Time (min)
CS	Míchání	Čekání	Tvarování	Tvrdení	Čas (min)
DA	Blanding	Ventefasen	Formning	Hærdning	Tid (min)
DE	Mischen	Warten	Formen	Aushärtung	Zeit (min)
EL	Ανάμιξη	Αναμονή	Διαμόρφωση	Πολυμερισμός	Χρόνος (min)
ES	Mezcla	Espera	Moldeado	Endurecimiento	Tiempo (min.)
ET	Segamine	Ootamine	Vormimine	Kövastumine	Aeg (min)
FI	Sekoitus	Odotus	Muotoilu	Kovettuminen	Aika (min)
FR	Mélange	Attente	Modelage	Durcissement	Temps (min)
HU	Keverés	Várákozás	Megmunkálás	Kikeményedés	Idő (perc)
IT	Miscelazione	Attesa	Modellazione	Indurimento	Tempo (min)
LT	Maišymas	Laukimas	Formavimas	Kietėjimas	Laikas (min.)
LV	Sajaukšana	Gaidīšana	Veidošana	Sacietēšana	Laiks (min)
NL	Mengen	Wachtfase	Vormen	Uitharding	Tijd (min)
NO	Blanding	Ventetid	Forming	Herding	Tid (min)
PL	Faza mieszania	Faza oczekiwania	Faza formowania	Faza utwardzania	Czas (min)
PT	Mistura	Espera	Moldeado	Endurecimiento	Tempo (min)
RU	Смешивание	Выдержка	Формовка	Отверждение	Время (мин)
SK	Miešanie	Čakací	Výroba	Vytvrdenie	Čas (min)
SL	Mešanje	Čakanje	Oblikovanje	Strjevanje	Čas (min)
SV	Blandningen	Väntefasen	Formgivning	Härdning	Tid (min)
ZH	混合	等待	形成	固化	时间（分钟）

	[6]	[7]
EN	Room temperature (°C)	Apply after cooling is completed
CS	Pokojová teplota (°C)	Vložit po ochlazení na pokojovou teplotu
DA	Stuemperatur (°C)	Anvendelse efter afkøling til stuemperatur
DE	Raumtemperatur (°C)	Einbringen nach Abkühlung auf Zimmertemperatur
EL	Θερμοκρασία δωματίου (°C)	Εφαρμογή μετά την ολοκλήρωση της ψύξης
ES	Temperatura ambiente (°C)	Aplicar después de que se haya enfriado hasta la temperatura ambiente
ET	Toatemperatuur (°C)	Pärist külmutamist soojendamine toatemperatuurini
FI	Huoneenlämpötila (°C)	Asennaa paikalleen valmisteen jäähdytystä
FR	Température ambiante (°C)	Appliquer une fois le refroidissement terminé
HU	Szobahőmérséklet (°C)	Alkalmazás szobahőmérsékletre történő lehűtés után
IT	Temperatura ambiente (°C)	Applicazione in seguito a raffreddamento a temperatura ambiente
LT	Kambario temperatūra (°C)	Baigusis vėsinimui ataušinti iki kambario temperatūros
LV	Istabas temperatūra (°C)	Ielikt pēc atdzesēšanas līdz istabas temperatūrai
NL	Kamer temperatuur (°C)	Inbrengen na afkoeling op kamer temperatuur
NO	Romtemperatur (°C)	Appliseres etter avkjøling til romtemperatur
PL	Temperatura pokojowa (°C)	Aplikacja po schłodzeniu do temperatury pokojowej
PT	Temperatura ambiente (°C)	Aplicar depois de arrefecer à temperatura ambiente
RU	Комнатная температура (°C)	Использовать после охлаждения до комнатной температуры
SK	Izbová teplota (°C)	Vložiť po ochladení na izbovú teplotu
SL	Sobna temperatūra (°C)	Vnos po ohladitvi na sobno temperaturo
SV	Rumstemperatur (°C)	Applicera efter fullständig avkyllning till rumstemperatur
ZH	室温 (°C)	在冷却完成后应用

	[A]
EN	Vacuum mixing (with chilled cement)
CS	Zhotovení pomocí vakuového míchacího systému (s předchlazeným cementem)
DA	Tilberedning med vakuum-blandingssystem (med forud afkølet cement)
DE	Zubereitung mit einem Vakuum-Mischsystem (mit vorgekühltem Zement)
EL	Παρασκευή με ένα σύστημα ανάμιξης κενού (με προψυγμένο τοιμέντο)
ES	Preparación con un sistema de mezcla al vacío (con cemento pre-enfriado)
ET	Vaakumsegamine (eelnevalt jahutatud tsemendiga)
FI	Valmistaminen tyhjiösekoituslaitteen avulla (jäähytetyn sementin kanssa)
FR	Préparation avec un système de mélange sous vide (avec ciment prérefroidi)
HU	Előkészítés vákuumos keverőrendszerben (nem előhűtött cementtel)
IT	Preparazione con un sistema di miscelazione sottovuoto (con cemento pre-raffreddato)
LT	Paruošimas naudojant vakuuminę maišymo sistemą (su atšaldytu cementu)
LV	Sagatavošana vakuma sajaukšanas sistēmā (ar iepriekš atdzesētu cementu)
NL	Bereiding met een vacuümmengsysteem (met voorgekoeld cement)
NO	Tilberedelse med et vakuum-blandesystem (med forhåndskjølt sement)
PL	Przygotowanie w systemie do mieszania próżniowego (ze wstępnie schłodzonym cementem)
PT	Preparaçao com um sistema de mistura a vácuo (com cimento pré-refrigerado)
RU	Смешивание в вакуумном смесителе (с охлаждённым цементом)
SK	Príprava pomocou vákuového miešacieho systému (s predchladeným cementom)
SL	Priprava z vakuumskim mešalnim sistemom(s hlajenim cementom)
SV	Beredning med ett vakuumblandningssystem (av kylt cement)
ZH	真空混合（含冷却水泥）

EN	Vacuum mixing (with unchilled cement)
CS	Zhotovení pomocí vakuového míchacího systému (bez předchlazeného cementu)
DA	Tilberedning med vakuum-blandingsystem (uden forud afkølet cement)
DE	Zubereitung mit einem Vakuum-Mischsystem (ohne vorgekühlten Zement)
EL	Παρασκευή με ένα σύστημα ανάμιξης κενού (χωρίς προψυγμένο τσιμέντο)
ES	Preparación con un sistema de mezcla al vacío (con cemento sin pre-enfriado)
ET	Vaakumsegarnine (eelnevalt jahutamata tsemendiga)
FI	Valmistaminen tyhjiösekoituslaitteenvälistä avulla (jäädyttämättömän sementin kanssa)
FR	Préparation avec un système de mélange sous vide (sans ciment prérefroidi)
HU	Előkészítés vákuumos keverőrendszerben (ill. előhűtött cementtel)
IT	Preparazione con un sistema di miscelazione sottovuoto (con cemento pre-raffreddato)
LT	Paruošimas naudojant vakuuminę maišymo sistemą (su atšaldytu cementu)
LV	Sagatavošana vakuma sajaukšanas sistēmā (cements nav iepriekš atdzēsēts)
NL	Bereiding met een vacuümmengsysteem (zonder voorgekoeld cement)
NO	Tilberedelse med et vakuum-blandesystem (uten forhåndskjølt sement)
PL	Przygotowanie w systemie do mieszania próżniowego (bez wstępnie schłodzonego cementu)
PT	Preparação com um sistema de mistura a vácuo (sem cimento pré-refrigerado)
RU	Смешивание в вакуумном смесителе (без охлаждённого цемента)
SK	Príprava pomocou vákuového miešacieho systému (bez predchladeným cementom alebo bez neho)
SL	Priprava z vakuumskim mešalnim sistemom(z nehlajenim cementom)
SV	Bearbetning med vakumblandsystem (av okylt cement)
ZH	真空混合（含非冷却水泥）

EN	Hand mixing (with chilled cement)
CS	Zhotovení ručním mícháním (s předchlazeným cementem)
DA	Tilberedning ved manuel blanding (med n forud afkølet cement)
DE	Zubereitung durch Anmischung von Hand (mit vorgekühltem Zement)
EL	Παρασκευή με χειροκίνητη ανάμιξη (με προψυγμένο τσιμέντο)
ES	Preparación mediante mezcla manual (con cemento pre-enfriado)
ET	Käsiteksi segamine (eelnevalt jahutatud tsemendiga)
FI	Valmistaminen käsin sekoittamalla (jäähytetyn sementin kanssa)
FR	Préparation par mélange manuel (avec ciment prérefroidi)
HU	Előkészítés kézi keveréssel (nem előhűtött cementtel)
IT	Preparazione mediante miscelazione manuale (con cemento pre-raffreddato)
LT	Ruošimas maišant rankomis(su atšaldytu cementu)
LV	Sagatavošana, jaucot manuāli (ar iepriekš atdzesētu cementu)
NL	Bereiding door handmatig mengen (met voorgekoeld cement)
NO	Tilberedelse ved manuell blanding (med forhåndskjølt sement)
PL	Przygotowanie poprzez mieszanie ręczne: (ze wstępnie schłodzonym cementem)
PT	Preparaçao com mistura à mão (com cimento pré-refrigerado)
RU	Смешивание вручную (с охлаждённым цементом)
SK	Príprava ručným miešaním (s predchladeným cementom)
SL	Priprava z ročnim mešanjem (s hlajenim cementom)
SV	Beredning genom blandning för hand (av kylt cement)
ZH	手动混合（含冷却水泥）

	[D]
EN	Hand mixing (with unchilled cement)
CS	Zhotovení ručním micháním (bez předchlazeného cementu)
DA	Tilberedning ved manuel blanding (uden forud afkølet cement)
DE	Zubereitung durch Anmischung von Hand (ohne vorgekühlten Zement)
EL	Παρασκευή με χειροκίνητη ανάμιξη (χωρίς προψυγμένο τσιμέντο)
ES	Preparación mediante mezcla manual (con cemento sin pre-enfriado)
ET	Kätsitsi segamine (eelnevalt jahutamata tsemendiga)
FI	Valmistaminen käsin sekoittamalla (jäädyttämättömän sementin kanssa)
FR	Préparation par mélange manuel (sans ciment prérefroidi)
HU	Előkészítés kézi keveréssel (ill. előhűtött cementtel)
IT	Preparazione mediante miscelazione manuale (senza cemento pre-raffreddato)
LT	Ruošimas maišant rankomis (be atšaldyto cemento)
LV	Sagatavošana, jaucot manuāli (cements nav iepriekš atdzesēts)
NL	Bereiding door handmatig mengen (zonder voorgekoeld cement)
NO	Tilberedelse ved manuell blanding (uten forhåndskjølt sement)
PL	Przygotowanie poprzez mieszanie ręczne: (bez wstępnie schłodzonego cementu)
PT	Preparação com mistura à mão (sem cimento pré-refrigerado)
RU	Смешивание вручную (без охлаждённого цемента)
SK	Príprava ručným miešaním (bez predchladeným cementom alebo bez neho)
SL	Priprava z ročnim mešanjem(z nehlajenim cementom)
SV	Beredning genom blandning för hand (av okylt cement)
ZH	手动混合（含非冷却水泥）

	[E]
EN	Test conditions: Unchilled vacuum mixing system PALAMIX®, 50–60 % humidity
CS	Zkušební podmínky: Nepředchlazený vakuový míchací systém PALAMIX®, 50–60 % vlhkosti
DA	Testbetigelser: Ikke forkølet vakuum-blandingssystem PALAMIX®, 50–60 % Luftfugtighed
DE	Testbedingung: nicht vorgekühltes Vakuum-Mischsystem PALAMIX®, 50–60 % Luftfeuchtigkeit
EL	Συνθήκες δοκιμής: Μη προψυγμένο σύστημα ανάμειξης κενού PALAMIX®, 50–60 % υγρασία.
ES	Condiciones de la prueba: Sistema de mezclado al vacío sin pre-enfriamiento PALAMIX®, 50–60 % umedad
ET	Testi tingimused: jahutamata vaakum-segamissüsteem PALAMIX®, õhuniiskus 50–60 %
FI	Testausolosuhteet: Jäähyttämätön tyhjiösekoitusjärjestelmä PALAMIX, kosteus 50–60%
FR	Conditions d'essai: Pas de pré-mélange réfrigéré sous vide avec le système PALAMIX®, 50–60 % humidité
HU	Teszt feltételek: nem előhűtött vákuum keverőrendszer PALAMIX®, 50–60 % páratartalom
IT	Condizione di prova: sistema di miscelazione sottovuoto PALAMIX® non pre raffreddato, umidità 50–60 %
LT	Tyrimo sąlygos: iš anksto neatšaldyta vakuuminė maišymo sistema PALAMIX®, 50–60 % oro drėgmė
LV	Testa nosacījums: iepriekš neatdzēšēta vakuma sajaušanas sistēma PALAMIX®, 50–60 % gaisa mitrums.
NL	Test condities: niet-vorgekoeld vacuüm mengsysteem PALAMIX®, 50–60 % vochtigheidsgraad
NO	Testbetingelse: ikke forkjølt vakumblandesystem PALAMIX®, 50–60 % utfuktighet
PL	Warunki testowe: System do mieszania prozniowego Palamix nie jest wstępnie schładzany, 50–60 % wilgotność
PT	Condições do teste: sistema de mistura a vácuo sem refrigeração prévia PALAMIX®, 50–60 % humidade
RU	Условие теста: неохлаждённая вакуумная система смешивания PALAMIX®, влажность воздуха 50–60 %
SK	Skúšobné podmienky: Nepredchladený vakuový miešací systém PALAMIX®, 50–60 % vlhkosti.
SL	Testni pogoji: predhodno nehlajen vakuumski mešalni sistem PALAMIX®, 50–60 % zračne vlage
SV	Testvillkor: Icke-förkyllda vakum blandningssystem PALAMIX, 50–60 % luftfuktighet
ZH	测试条件：非预冷真空混合系统 PALAMIX®, 湿度 50–60 %

	[F]
EN	assumed that spacer is formed manually
CS	za předpokladu, že se dočasný spacer (vložka) tvaruje rukou
DA	forudsat, at det temporære afstandsstykke (spacer) formes manuelt.
DE	unter der Annahme, dass der temporäre Platzhalter (Spacer) mit der Hand geformt wird
EL	Θεωρείται ότι το τεμάχιο διατήρησης χώρου έχει διαμορφωθεί χειροκίνητα
ES	siempre que el espacio temporal (spacer) sea moldeado manualmente
ET	eeldusel, et ajutine vahetükk modelleeritakse käsitsi
FI	Olettaen, että spacer on muotoiltu käsin
FR	en supposant que l'espaceur est modelé manuellement
HU	feltéve, hogy a távtartó (spacer) kialakítása manuálisan történik
IT	partendo dal presupposto che lo spaziatore sia plasmato manualmente
LT	kai laikinasis protezas (Spacer) formuojamas rankiniu būdu
LV	pieņemot, ka pagaidu starplika veidota ar rokām
NL	Aangenomen dat de tijdelijke spacer met de hand gevormd wordt
NO	Når det antas at den midlertidige avstandsholderen (spacer) er formet manuelt
PL	przy założeniu, że tymczasowa rozpórka (spacer) jest formowana ręcznie
PT	pressupondo que o espaçador („spacer”) temporário é moldado à mão
RU	при условии, что временный спейсер формируется вручную
SK	za predpokladu, že dočasná vymedzovacia vložka (spacer) sa tvaruje rukou
SL	pod predpostavko, da se začasni disančnik oblikuje ročno
SV	förfutsatt att den temporära platshållaren (spacern) formas manuellt
ZH	假定间隔块手动形成

SYMBOLS



Manufacturer



Sterilized using aseptic processing techniques



Sterilized using ethylene oxide



Consult instructions for use



Keep away from sunlight



Keep dry



Do not store above 25 °C (77 °F)



Do not re-use



Do not resterilize
Do not use if the product sterile barrier system or its packaging is compromised



Use by date



Batch code



Catalogue number



Flammable liquid – Flashpoint 10 °C



Causes skin irritation



- EN Do not use if the product sterile barrier system or its packaging is compromised.
- CS Nepoužívejte, pokud je narušena sterilní bariéra systému nebo obalu.
- DA Må ikke anvendes, hvis produktets sterile barrieresystem eller dets emballage er beskadiget.
- DE Bei beschädigtem Sterilbarrieresystem des Produktes oder seiner Verpackung nicht verwenden.
- EL Μην το χρησιμοποιείτε εάν η αποτελωμένη συσκευασία έχει ανοίξει ή έχει υποστεί ζημιά.
- ES No utilizar el producto en caso de daños en el sistema de barrera estéril o en el envase.
- ET Mitte kasutada, kui toote steriliyiden suojausjärjestelmä või pakend on kahjustunud.
- FI Älä käytä tuotetta, jos sen steriliestejärjestelmä tai pakkauks on vahingottunut.
- FR Ne pas utiliser en cas de détérioration du système de barrière stérile du produit ou de son emballage.
- HU Ne használja, ha a termék sterilgát-rendszer vagy csomagolása sérült.
- IT Non utilizzare in caso di danneggiamento alla barriera sterile del prodotto o alla confezione.
- LT Nenaudokite, jei produkto sterilumo barjero sistema ar pakuočia yra pažeista.
- LV Neizmantojiet, ja produkta sterīla barjera vai iepakojums ir bojāts.
- NL Niet meer gebruiken als het steriele barrièresysteem van het product of de verpakking ervan beschadigd is.
- NO Må ikke brukes om produktets sterile barriere er brutt, eller pakningen er ødelagt.
- PL Nie stosować w przypadku uszkodzenia systemu barriery sterylnej produktu lub jego opakowania.
- PT Não utilizar em caso de danos no sistema de barreira estéril do produto ou da respectiva embalagem.
- RU Не использовать при повреждении стерильной барьерной системы изделия или его упаковки.
- SK Nepoužívajte, ak došlo k strate sterility produktu alebo k poškodeniu jeho obalu.
- SL Ne uporabljajte, če je ovojnina poškodovana oziroma če izdelek ni sterilen.
- SV Får ej användas om produktens sterilbarriärsystem eller produktförpackningen är skadad.
- ZH 如果产品无菌屏障系统或其包装已受损, 请不要使用



Heraeus Medical GmbH
Philip-Reis-Straße 8/13
61273 Wehrheim, Germany
Phone: +49 (0) 6181 353399
www.heraeus-medical.com