

«УТВЕРЖДАЮ»

Генеральный директор
ООО МедИнформ



Прощенко Р. М.

12 2011 г.

Инструкция по применению:

Устройство для обеспечения нейрохирургического доступа и позиционирования
инструментов VYCORViewSiteBrainAccessSystem.

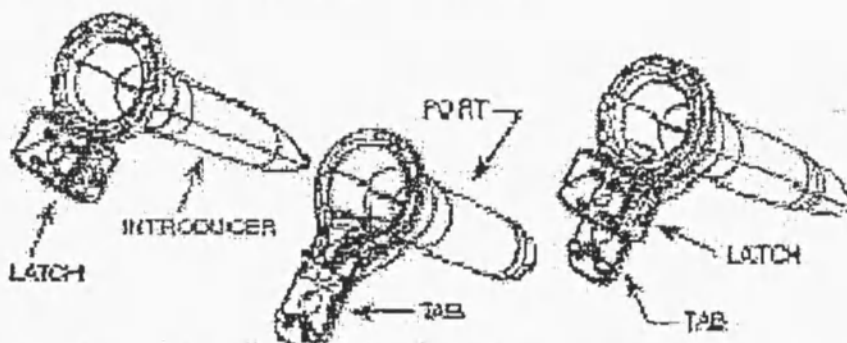
Производства VycorMedicalInc., 3651 FauBlvdSte 300, BocaRaton, FL 33431, USA /
ВикорМедикал Инк., США.

Производитель:

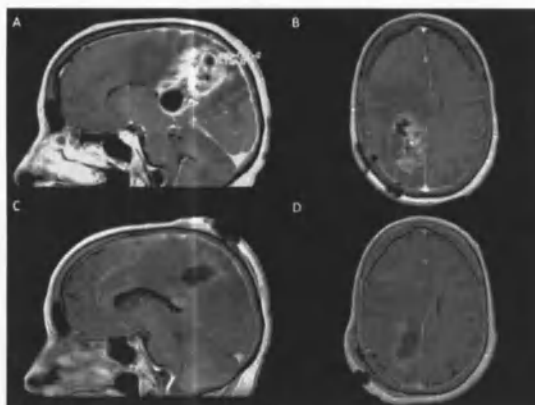
VycorMedicalInc., 3651 Fau Blvd Ste 300, Boca Raton, FL 33431, USA / ВикорМедикал Инк., США.

Назначение изделия.

Устройство разработано для доступа к мозгу, включая транскортикальное использование, интрацеребральные гематомы, АВБП, метастатические опухоли головного мозга, абсцессы и т.п. В конкретных случаях модели ТС с малыми отверстиями также могут использоваться для трансфеноидального доступа, если до размещения была проведена адекватная оценка рассечения канала.



Устройство предназначено для глубинных поражений мозга. Аппарат вставляется в нервную ткань пациента, тем самым создавая рабочий туннель поражения. На первом этапе необходимо сделать МРТ для выявления пораженного участка.



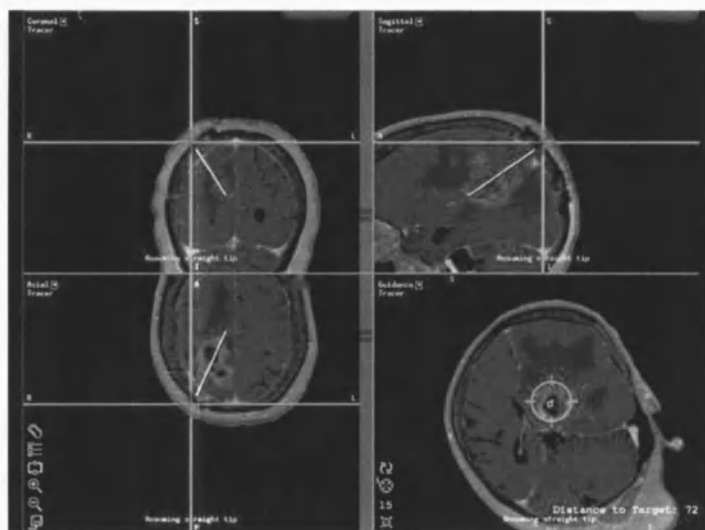
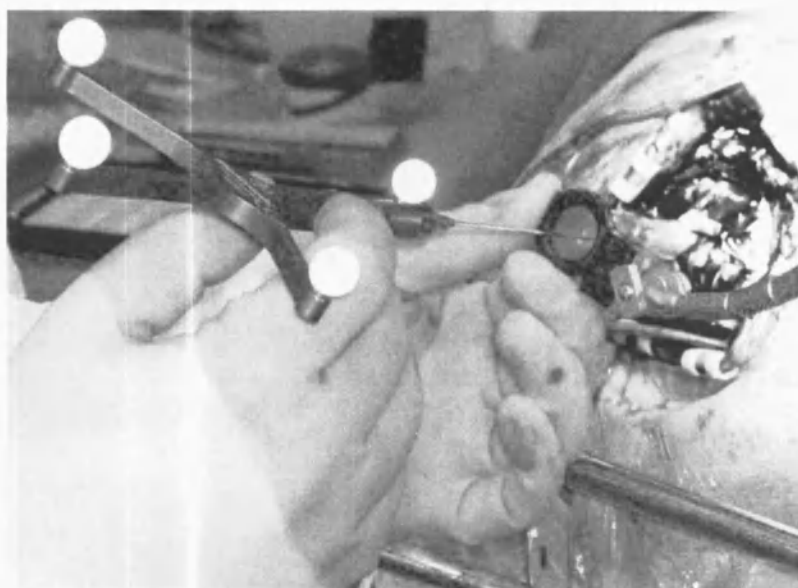
Больной на операционном столе укладывается на спину. Голова закрепляется при помощи жесткой фиксации в трех точках (рисунок 1). При этом неподвижная часть фиксирующего устройства с двумя шипами устанавливается в затылочной области на стороне трепанации черепа, а подвижный шип фиксирует голову в лобной области противоположной трепанации стороны. Голова поворачивается в сторону, противоположную месту трепанации на угол, величина которого зависит от локализации процесса.

Разрез кожи производится вверх от верхнего края скуловой дуги на расстоянии не более 1 сантиметра кпереди от ушной раковины. Это необходимо для сохранения лобной ветви лицевого нерва и лобной ветви поверхностной височной артерии. Последнюю легко

можно локализовать, пальпируя височную область над задними отделами скуловой дуги. Далее разрез из височной области продолжается в лобную сразу за границей волосистой части головы до средней линии. Кожа и подлежащие слои после наложения кровоостанавливающих зажимов или клипсов отслаиваются от надкостницы. Дальнейшие действия хирурга зависят от той модификации птерионального доступа, которую он предпочитает.

Далее, устройство в сочетании с датчиком навигации вводится в место поражения, тем самым предоставляя доступ к опухоли.

Таким образом, проводят необходимые манипуляции по удалению опухоли.



Упаковка и сроки хранения

Изделие упаковано в герметичную упаковку, маркировано в соответствии с содержимым и предназначено исключительно для однократного использования. Стерилизовано. Во время извлечения из упаковки и при использовании изделия необходимо применять правила асептики.

Срок годности 3 года.

Хранить в сухом, прохладном месте, при температуре не более 25 °С избегая воздействия прямых солнечных лучей. Изделие нельзя использовать, если упаковка открыта или повреждена.

