

---

# Használati utasítás

## ZERO-P® önálló implantátum

A jelen használati utasítás az Amerikai Egyesült Államokban nem forgalmazható.

Jelenleg nem minden piacon érhető el az összes termék.

A nem steril, illetve steril állapotban rendelhető termékeket az „S” utótaggal lehet megkülönböztetni, amely steril termékek esetében a cikkszámot követi.



### **Authorised Representative**

DePuy Ireland UC  
Loughbeg  
Ringaskiddy  
Co. Cork Ireland

# Használati utasítás

ZERO-P® önálló implantátum

A ZERO-P eszköz anterior nyakcsigolyaközi testfúziós (ACIF) eszköz. A ZERO-P cage-ek különböző méretekben, magasságokban és szögbeállításokkal rendelhetők. A csavarokat különböző hosszban kínáljuk.

Fontos megjegyzés egészségügyi szakemberek és a műtőszemélyzet számára: a jelen használati utasítás nem tartalmazza az eszközök kiválasztásához és használatához szükséges összes tudnivalót. Használat előtt figyelmesen el kell olvasni a használati utasítást és a „Fontos tudnivalók” c. Synthes tájékoztatót. Gondoskodjon a megfelelő sebészeti beavatkozásban való jártasságáról.

## Anyagok

Titánötvezet: TAN (titán – 6% alumínium – 7% nióbbium) az ISO 5832-11 szabvány szerint

PEEK: poli-(éter-éter-keton) az ASTM F 2026 szabvány szerint

Titánötvezet: TAV ELI (titán – 6% alumínium – 4% vanádium (extra alacsony intersticiális) az ASTM F 136 szabvány szerint

## Rendeltetés

A ZERO-P rendszer a rendeltetése szerint kifejtett csontvázrendszerű páciensekben használható anterior cervicalis discectomia után, a nyaki gerinc (C2–C7) reponálása és stabilizálása céljából.

## Javallatok

- Degeneratív porckorong-megbetegedés (DDD)
- a gerinc stenosisa;

## Ellenjavallatok

- gerinctörés;
- gerincdaganat;
- súlyos osteoporosis;
- gerincfertőzés.

## Pácienscélcsoport

A ZERO-P rendszer a rendeltetése szerint kifejtett csontvázrendszerű pácienseknél használható. A termékeket a rendeltetésüket, a javallatokat, az ellenjavallatokat, valamint a páciens anatómiai jellegzetességeit és egészségi állapotát figyelembe véve kell felhasználni.

## A rendeltetés szerinti felhasználó

A jelen használati utasítás önmagában nem biztosít elégséges háttér-információt az eszköz vagy a rendszer közvetlen felhasználásához. Az ilyen eszközök kezelésében tapasztalt sebész általi útmutatás határozottan ajánlott.

A műtétet a használati utasítás szerint, az ajánlott sebészeti eljárás betartásával kell elvégezni. A sebész felelős annak biztosításáért, hogy a műtétet az előírásoknak megfelelően hajtsák végre. Határozottan ajánlott, hogy a műtétet kizárólag olyan sebészorvosok végezzék, akik megszerezték a szükséges képesítéseket, a gerincsebészetben jártasak, tisztában vannak a gerincműtétek általános kockázataival és ismerik a termékhez kapcsolódó sajátos sebészeti eljárásokat.

Az eszköz a rendeltetésénél fogva a gerincműtétek terén gyakorlott, szakképzett egészségügyi szakemberek, pl. sebészek, orvosok, műtőszemélyzet, valamint az eszköz előkészítésében részt vevő személyek által használható.

Mindenkinek, aki az eszközt kezeli, tökéletesen tisztában kell lennie azzal, hogy a jelen használati utasítás nem tartalmazza az eszközök kiválasztásához és használatához szükséges összes tudnivalót. Használat előtt figyelmesen el kell olvasni a használati utasítást és a Synthes „Fontos tudnivalók” című tájékoztatóját. Gondoskodjon a megfelelő sebészeti beavatkozásban való jártasságáról.

## Elvart klinikai előnyök

A ZERO-P rendszer rendeltetészerű, a használati utasításnak és a dokumentációnak megfelelő használata esetében az eszköz a csontegyesítés kiegészítéseként biztosítja a mozgásszegmentum(ok) stabilizálását a csigolyaközi porckorong eltávolítása után, ami várhatóan enyhíti a gerinc kóros elváltozásai miatti nyak- és/vagy karfájdalmat.

A biztonságosságra és klinikai teljesítőképességre vonatkozó összefoglaló megtalálható az alábbi linken (aktiválás után): <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

## Az eszköz teljesítményjellemzői

A ZERO-P rendszer nyakcsigolyaközi testfúzióhoz használható önálló eszköz, amely a kialakításánál fogva a nyakcsigolyaközi cage és a négy cervicalis rögzítőcsavarral ellátott anterior nyaki lemezek funkcionalitását egyesíti.

## Lehetséges nemkívánatos események, nemkívánatos mellékhatások és fennmaradó kockázatok

Mint minden nagyobb műtéti beavatkozás esetén, fennáll a nemkívánatos események kockázata. A lehetséges nemkívánatos események a következők lehetnek: az érzéketlenség és a páciens elhelyezéséből származó problémák; trombózis, embólia, fertőzés; túlzott vérzés, ideg- és érsérülés, duzzanat, rendellenes sebgógyulás vagy hegképződés; heterotóp csontosodás; a musculoskeletális rendszer funkcionális károsodása; bénulás (átmeneti vagy maradandó); komplex regionális fájdalom szindróma (CRPS); allergia/túlérzékenységi reakciók; az implantátum vagy a szerelvények kiállásával összefüggő tünetek; dysphagia; tengelyeltérés vagy állízület, folyamatos fájdalom; környező csontok, porckorongok, szervek vagy egyéb lágy szövetek károsodása; gerinchártya-szakadás vagy az agy-gerincvelői folyadék szivárgása; a gerincvelő összenyomódása és/vagy zúzódása; nyelőcső-perforáció; dörszülés vagy irritáció; az eszköz vagy a graft rendellenes elhelyezkedése, a graft anyagának elmozdulása; gerincferdülés.

## Steril eszköz

**STERILE R** Besugárzással sterilizálva

A steril eszközöket az eredeti védőcsomagolásukban kell tárolni, és csak közvetlenül a használat előtt szabad kivenni a csomagolásból.



Tilos felhasználni, ha a csomagolás sérült.

Használat előtt ellenőrizni kell a termék szavatossági idejét és a steril csomagolás épségét. Tilos felhasználni, ha a csomagolás sérült, vagy a szavatossági idő lejárt.



Újrasterilizálása tilos

A ZERO-P eszköz újrasterilizálása azt eredményezheti, hogy a termék nem lesz steril és/vagy nem felel meg a teljesítőképességre vonatkozó specifikációknak és/vagy az anyagtulajdonságai megváltoznak.

## Egyszer használatos eszköz



Újrafelhasználása tilos

Only orvostechinikai eszközt jelöl, amely a rendeltetése szerint egy alkalommal vagy egyetlen páciensen, egyetlen beavatkozás során használható.

Az újrafelhasználás vagy klinikai felújítás (pl. tisztítás vagy újrasterilizálás) veszélyeztetheti az eszköz szerkezeti épségét, és/vagy az eszköz meghibásodásához vezethet, ami a páciens sérülését, megbetegedését vagy halálát eredményezheti. Továbbá, az egyszer használatos eszközök újrafelhasználása vagy felújítása szennyeződésveszéllyel járhat, pl. amiatt, hogy fertőző anyagok kerülnek át az egyik páciensről egy másikra. Ez a páciens vagy a felhasználó sérülését vagy halálát eredményezheti.

A beszennyezett implantátumokat tilos felújítani. Semmilyen esetben sem szabad újrafelhasználni bármely olyan Synthes implantátumot, amely vérrrel, szövetekkel és/vagy testnedvekkel, illetve testből származó anyagokkal szennyezett, és az ilyen eszközöket a kórházi protokollnak megfelelően kell kezelni. Még a látszólag séretlen implantátumokon is olyan apró hibák és az igénybevétel miatt kialakult belső elváltozások lehetnek, amelyek anyagfáradtságot okozhatnak.

## Figyelmeztetések és óvintézkedések

- Határozottan ajánlott, hogy a ZERO-P implantátum beültetését kizárólag a szükséges szakképesítésekkel rendelkező, a gerincsebészetben jártas sebészorvosok végezzék, akik tisztában vannak a gerincműtétek általános kockázataival és ismerik a termékhez kapcsolódó sajátos sebészeti eljárásokat.
- A beültetést az ajánlott sebészeti eljárás utasításai szerint kell elvégezni. A sebész felelős annak biztosításáért, hogy a műtétet az előírásoknak megfelelően hajtsák végre.
- A gyártó nem vállal felelősséget a téves diagnózisból, a nem megfelelőimplantátum kiválasztásából, az implantátum-alkotóelemek és/vagy a műtéti technikák helytelen kombinációjából, valamint a kezelési módszerek korlátaiból vagy az elégtelen asepisből eredő semmilyen szövödményért.

- A páciens elhelyezése és feltárása
- A beteget háton fekvő helyzetben kell elhelyezni a röntgensugárzást áteresztő műtőasztalon. A lágy szövet-károsodás elleni védelem érdekében a retraktor pozicionálását óvatosan kell elvégezni.

Próbaelem beillesztése

- A discectomia elvégzése után megfelelő hosszúságú és mélységű párhuzamos, lordosisos vagy konvex távtartó próbaelemet kell kiválasztani. A távtartó próbaelemek nincs mélységkorlátozó, ezért a beillesztés során a helyzetüket képerősítő eszközzel kell ellenőrizni. A szegmens teljes széthúzása esetén a távtartó próbaelemnek szorosan a véglemezek közé kell illeszkednie. A megfelelő alapterületű és méretű implantátumot a páciens anatómiai eltéréseinek figyelembe vételével kell kiválasztani; ennek elmulasztása a páciens sérülésével járhat.
- A beteg érző potenciális kockázat minimalisra szorítása érdekében a nagyobb magasságúak használata előtt ajánlott kisebb magasságú távtartó próbaelemeket, illetve nagy alapterületűek előtt ajánlott normál alapterületű távtartó próbaelemeket használni.

Az implantátum behelyezése

- A ZERO-P eszköz korábbi, többszintes csontegyesülés mellé helyezése a csavarok megnövekedett terhelését eredményezheti.
- Mérlegelni kell a további posterior kiegészítő rögzítést olyan esetekben, amikor a ZERO-P eszközt korábbi, többszintes csontegyesülés mellé helyezik el.
- A domború nyílprofilú ZERO-P implantátumokat tilos olyan irányba állítani, amelyben a mediális csavarok a koponya felé mutatnak.
- A domború nyílprofilú implantátumok olyan irányba állítása, amelyben a mediális csavarok a koponya felé mutatnak, megakadályozhatja az implantátum megfelelő elhelyezkedését a csigolyatestek között.
- Az implantátumot a célzőeszköz vagy az implantátumtartó segítségével kell bevezetni a csigolyaközi résbe. A célzőeszközön és az implantátumtartón nincs mélységkorlátozó, ezért a beillesztés közben a helyzetüket képerősítő eszközzel kell ellenőrizni.
- Az implantátum behelyezése után intraoperatív képalkotó eljárás segítségével kell ellenőrizni az implantátum végleges elhelyezkedését az anterior-posterior (AP) és laterális nézetekben lévő csigolyatestekhez, valamint a korábban egyesített szinttel összefüggő, helyben maradt beültetett szerelvényekhez képest. A PEEK-cage implantátumon egyetlen hátsó sugárátlatlan jelölő van kialakítva, amely lehetővé teszi az implantátum elhelyezkedésének intraoperatív radiográfiai vizsgálatát.
- Meg kell erősíteni, hogy a ZERO-P implantátum nem úgy került a helyére, hogy közvetlenül érintkezzen a korábban egyesített szinttel összefüggő, beültetett szerelvényekkel.
- A ZERO-P implantátumra megnövekedett terhelés nehezedhet, ha a ZERO-P implantátum közvetlen érintkezésben marad a korábban egyesített szinttel összefüggő, beültetett szerelvényekkel, ami az eszköz potenciális posztoperatív meghibásodásához vezethet, és ártalmas lehet a páciens számára.

Csavaros rögzítés

- A lyukak kifúrása előtt intraoperatív képalkotó eljárással kell ellenőrizni a fúró helyzetét.
- Ha a szomszédos szerelvények megakadályozzák mind a négy csavar beültetését, más eszközt kell használni, mivel a csavarokra megnövekedett terhelés nehezedhet, ami az eszköz potenciális posztoperatív meghibásodásához vezethet, és fokozottan ártalmas lehet a páciens számára.
- Ha bármelyik csavar helyes pályán történő bevezetése vagy lemezhez rögzítése nem lehetséges, más eszközt kell használni, hogy elkerülhető legyen a csavar kitérkedésének vagy meghibásodásának potenciális kockázata.
- Amikor fúrógépet helyett árt használnak, intraoperatív képalkotó eljárással kell ellenőrizni az ár helyzetét.
- Ügyelni kell arra, hogy az ár ne mozdítsa el az implantátumot a csigolyatesthez képest. Az implantátum elmozdulásának minimálisra csökkentése érdekében a fúrás különösen kemény csontot esetén ajánlott.
- Amikor a fúrószárat a célzőeszközzel együtt használják, ügyelni kell arra, hogy csak tengelyirányú erő kifejtés történjen a fúrószárra. A fúrószár töréséhez vezethet, ha hajlítórőt fejtünk ki akkor, amikor a fúrószár a célzőeszközbe van rögzítve.
- Ha csavarbehajtó használata közben nem használnak nyomatékszabályozót, a csavarhúzó eltörhet, ami ártalmas lehet a páciens számára.
- Csavar beillesztése közben intraoperatív képalkotó eljárás segítségével kell ellenőrizni a csavar helyzetét.
- A csavarokat kizárólag az összes csavar behelyezése után szabad meghúzni.

Az implantátum eltávolítása

- A csavar nyomatékszabályozós markolattal történő meglazítása károsíthatja a nyomatékszabályozós markolatot. Ezért a csavar meglazításához minden esetben a normál markolatot kell használni.
- A csavar kúpos kihajtócsavar használatával történő eltávolítása közben a csavaron lévő horony 2,0 mm-es fúrószárral történő megfúrása fémtörmelék eredményez. A törmelékek sebből történő eltávolítása érdekében ajánlott elszívást és öblítést alkalmazni.
- A kúpos kihajtócsavart tilos elektromos kéziszerszámokkal használni.
- A kúpos kihajtócsavar elektromos kéziszerszámokkal történő használata potenciálisan károsíthatja a csavaron lévő hornyot és/vagy a kihajtócsavart, ezt követően megakadályozva az eltávolítást.
- A kúpos kihajtócsavart tilos a nyomatékkorlátozó rátéttel használni, mivel ez akadályozza a csavarok eltávolítását, és a műszerek további károsodását okozhatja.

A további tudnivalókat a Synthes „Fontos tudnivalók” című tájékoztatójában kell ellenőrizni.

#### Orvostechnikai eszközök kombinálása

A ZERO-P cage (előre összeszerelt lemezzel) és csavarok a hozzájuk tartozó ZERO-P eszközkészlettel együtt alkalmazhatók. A cage-hez az alábbi csavarválaszték használható.

- Nyakcsigolya-rögzítő csavar (ø 3,0 mm)

A Synthes nem vizsgálta a kompatibilitást a más gyártók által biztosított eszközökkel, és ilyen esetekre vonatkozóan semmilyen helytállási kötelezettséget vagy felelősséget nem vállal.

#### Mágneses rezonanciás környezet

MR-környezetben csak bizonyos feltételekkel biztonságos:

A legrosszabb eset nem klinikai tesztelés kimutatta, hogy a ZERO-P rendszer implantátumai MR-környezetben csak bizonyos feltételekkel biztonságosak.

Az elemek szkennelése a következő feltételek mellett végezhető biztonságosan:

- 1,5 tesla és 3,0 tesla indukciójú statikus mágneses mező;
- 300 mT/cm (3000 gauss/cm) térgradiensű mágneses mező;
- maximális teljes testre átlagolt specifikus abszorpciós ráta (SAR) 4 W/kg esetén, 15 percnyi szkennelésénél.

Nem klinikai tesztelés alapján a ZERO-P implantátum 4,1 °C-nál nem nagyobb hőmérséklet-emelkedést idéz elő 4 W/kg maximális egész testre átlagolt fajlagos abszorpciós ráta (SAR) mellett, 15 perces, 1,5 tesla és 3,0 tesla indukciójú MR-szkennelésben végzett MR-szkennelés esetén.

Az MR-képképzési eljárás minősége romolhat, ha a vizsgált terület pontosan ugyanott helyezkedik el, mint a ZERO-P eszköz, vagy viszonylag közel van ahhoz.

#### Az eszköz használata előtti kezelés

Steril eszköz:

Az eszközök steril állapotban kerülnek forgalomba. A termékeket aszeptikus eljárással kell eltávolítani a csomagolásból.

A steril eszközöket az eredeti védőcsomagolásukban kell tárolni, és csak közvetlenül a használat előtt szabad kivenni a csomagolásból. Használat előtt ellenőrizni kell a termék szavatossági idejét és a steril csomagolás épségét. Tilos felhasználni, ha a csomagolás sérült.

Nem steril eszköz:

A nem steril állapotban szállított Synthes termékeket a műtéti felhasználás előtt meg kell tisztítani, és gőzsterilizálni kell. Tisztítás előtt el kell távolítani a teljes eredeti csomagolást. Gőzsterilizálás előtt jóváhagyott csomagolóanyagba vagy tárolóedénybe kell helyezni a terméket. A Synthes „Fontos tudnivalók” című tájékoztatójában található tisztítási és sterilizálási utasításokat kell követni.

#### Az implantátum eltávolítása

Ha el kell távolítani a ZERO-P implantátumot, az alábbi módszer ajánlott.

Csavar eltávolítása csavarhúzóval

- Erősítse a markolatot a csavarbehajtó szárára, majd illesse az összeállított behajtóeszközt a horonyba, amely az eltávolítandó csavarra a behajtóeszköznek van kialakítva.
- Fordítsa a behajtóeszközt az óramutató járásával ellentétes irányba, hogy először kilazítsa a csavart a ZERO-P implantátumból. Folytassa a behajtóeszköz óramutató járásával ellentétes irányú forgatását, hogy a meglazított csavart eltávolítsa az implantátumból.

Megjegyzés: Ha több csavart kell eltávolítani, bármelyik csavar implantátumból történő eltávolítása előtt ajánlott először meglazítani az összes csavart. Az összes csavar bármelyik csavar eltávolítása előtti meglazítása segít biztosítani az implantátum megfelelő rögzítését az eltávolítás során.

Csavar eltávolítása kúpos kihajtócsavarral

- Abban az esetben, ha a csavar meglazítása céljából nem sikerül a csavarbehajtót megfelelően beleilleszteni a behajtóeszköz számára a csavarra kialakított horonyba, vagy ha a csavaron lévő horony sérült, akkor a csavar eltávolításához a kúpos kihajtócsavart használható.
- Először a 2,0 mm-es fúrószár segítségével készítse elő a csavaron lévő hornyot. Töltesse teljesítményen, a csavar tengelyéhez illeszkedően helyezze a fúrószárat a csavarfejbe, hogy kis mértékben előzetesen megfúrja a csavaron lévő hornyot.
- A fúrószárat addig kell előretolni, ameddig a fúrószáron lévő ütköző hozzá nem ér a csavar tetejéhez. Ez elősegíti a kúpos kihajtócsavar mélyebb rögzülését a csavaron lévő horonyban.
- Csatlakoztassa a kúpos kihajtócsavart a markolathoz a gyorscsatlakoztatóval.
- Helyezze a kúpos kihajtócsavart egyégt a csavaron lévő horonyba úgy, hogy ne térjen el a csavar tengelyétől.
- Forgassa az óramutató járásával ellentétes irányba addig, ameddig a kihajtócsavar nem fogja meg a csavaron lévő hornyot. A csavar eltávolításához folytassa az óramutató járásával ellentétes irányú forgatást.

Megjegyzés: A kúpos kihajtócsavar kizárólag egyszer használható.

Az implantátum kiemelése

- Az összes csavar eltávolítása után a ZERO-P implantátumot a célzőeszköz segítségével lehet kiemelni.
- A célzőeszköz implantátumra erősítéséhez igazítsa egymáshoz az implantátumon lévő csavarlyukakat a célzőeszközön kialakított visszatartó elemekhez, és tolja ki a célzőeszközt.
- Az implantátum biztos rögzülése után óvatosan távolítsa el az implantátumot.

Megjegyzés: Az eltávolítás megkönnyítése érdekében ajánlott disztrakciót alkalmazni a porckorongnál.

Felhívjuk figyelmét, hogy az implantátum eltávolításával kapcsolatos óvintézkedések/figyelmeztetések felsorolása a „Figyelmeztetések és óvintézkedések” című pontban található.

**A készülék klinikai kezelése**

Az implantátumok kezelésével és az újrafelhasználható eszközök, műszertálcák és tokok felújításával kapcsolatos részletes utasításokat a Synthes „Fontos tudnivalók” című tájékoztatója ismerteti. Az eszközök össze- és szétszerelésére vonatkozó utasításokat tartalmazó „A többrészes eszközök szétszerelése” című dokumentum a weboldalon érhető el.

**Ártalmatlanítás**

Semmilyen esetben sem szabad újrafelhasználni bármely olyan Synthes implantátumot, amely vérrrel, szövetekkel és/vagy testnedvekkel, illetve testből származó anyagokkal szennyezett, és az ilyen eszközöket a kórházi protokollnak megfelelően kell kezelni.

Az eszközöket egészségügyi orvostechnikai eszközökként, az intézményi eljárásrend szerint kell ártalmatlanítani.



0123



Synthes GmbH  
Eimattstrasse 3  
4436 Oberdorf  
Switzerland  
Tel: +41 61 965 61 11  
[www.jnjmedicaldevices.com](http://www.jnjmedicaldevices.com)

Használati utasítás:  
[www.e-ifu.com](http://www.e-ifu.com)