Instrucciones de uso Sistema de sustitución de cuerpo vertebral SYNMESH™

Estas instrucciones de uso no están previstas para su distribución en EE. UU.

No todos los productos están disponibles actualmente en todos los mercados.

Los productos estériles se pueden diferenciar de los no estériles por el sufijo «S» añadido al número de referencia.



Authorised Representative

DePuy Ireland UC Loughbeg Ringaskiddy Co. Cork Ireland



Instrucciones de uso

Sistema de sustitución de cuerpo vertebral SYNMESH™

Los implantes SYNMESH son dispositivos de sustitución de cuerpo vertebral diseñados para usarse en las regiones cervical, torácica y lumbar de la columna vertebral. Estos implantes pueden rellenarse con material de injerto óseo.

Los implantes SYNMESH pueden insertarse mediante abordajes anterior, lateral o anterolateral, según el nivel vertebral afectado. Los implantes en forma redonda constan de dispositivos de corpectomía (jaulas de malla), anillos terminales (ajuste por presión y con opción de tornillo de bloqueo) y los implantes en forma oblonga compuestos por dispositivos de corpectomía (jaulas de malla), anillos terminales (ajuste a presión y con opción de tornillo de bloqueo) y anillos estándar. Los tornillos de bloqueo se utilizan para fijar los anillos terminales (con opción de tornillo de bloqueo) y los anillos estándar.

Los implantes SYNMESH están disponibles en diferentes tamaños de superficie y altura, lo que permite montar el implante como una estructura vertebral.

Estas instrucciones de uso contienen información sobre los siguientes productos: 495.392S 495.455\$ 495.352 495.402 495.3415 495.466 495.467 495.3425 495.3935 495.4615 495.353 495.403 495.343\$ 495.3945 495.462S 495.354 495.405 495.468 495.344\$ 495.395S 495.463S 495.355 495.406 495.469 495.3465 495.396S 495.464S 495.356 495.407 495.471 495.3975 495.3475 495.465S 495.357 495.410 495.472 495.466S 495.3985 495.411 495.473 495.3485 495.361 495.349\$ 495.399\$ 495.4675 495.362 495.412 495.474 495.3515 495.4015 495.468\$ 495.363 495.413 495.475 495.352S 495.402S 495.469\$ 495.364 495.414 495.476 495.4035 495.3535 495.4735 495.365 495.415 495.477 495.474\$ 495.366 495.4055 495.416 495.478 495.354\$ 495.355S 495.406S 495.475S 495.371 495.421 495.479 495.356S 495.4075 495.4765 495.372 495.422 495.481 495.357S 495.410S 495.477S 495.373 495.423 495.482 495.4115 495.4785 495.374 495.483 495.3615 495.424 495.4125 495.479\$ 495.427 495.484 495.3625 495.376 495.363\$ 495.4135 495.4815 495.377 495.428 495.485 495.378 495.429 495.364\$ 495.4145 495.4825 495.486 495.365\$ 495.415\$ 495.4835 495.379 495.430 495.487 495.3665 495.4165 495.4845 495.381 495.433 495.488 495.485\$ 495 434 495.3715 495.4215 495.382 495 489 495.3725 495.4225 495.486S 495.384 495.435 495.490 495.436 495.373S 495.4235 495.4875 495.385 495.491 495.374S 495.4245 495.488\$ 495.386 495.441 495.601 495.3765 495.4275 495.4895 495.387 495.442 495.602 495.443 495.3775 495.4285 495.490S 495.388 495.603 495.3785 495.429S 495.4915 495.389 495.444 495.604 04.817.448 495.379\$ 495.430\$ 495.391 495.445 495.605 495.3815 495.433S 495.341 495.392 495.446 495.611 495.3825 495.4345 495.342 495.393 495.447 495.612 495.3845 495.435\$ 495.343 495.394 495.451 495.613 495.385\$ 495.436S 495.344 495.395 495.455 495.614 495.3865 495.4435 495.346 495.396 495.461 495.615 495.444\$ 495.347 495.397 495.462 495.621 495.3875 495.3885 495.4455 495.398 495.348 495.463 495.622 495.389\$ 495.446\$ 495.349 495.399 495.464 495.623 495.3915 495.4515 495.351 495.401 495.465 495.624

Nota importante para los profesionales médicos y el personal de quirófano: Estas instrucciones de uso no incluyen toda la información necesaria para elegir y utilizar correctamente un dispositivo. Antes de usar el producto, lea con atención las instrucciones de uso y el folleto de Synthes "Información importante". Asegúrese de conocer bien la operación adecuada.

Para obtener información adicional, por ejemplo, sobre técnicas quirúrgicas, visite www.jnjmedtech.com/en-EMEA/product/accompanying-information o póngase en contacto con el servicio de atención al cliente local.

Materiales

Titanio: TiCP (titanio comercialmente puro) conforme a la norma ISO 5832-2

Uso previsto

Los implantes SYNMESH están diseñados para utilizarse como dispositivos de sustitución de cuerpo vertebral en las zonas cervical, torácica y lumbar (C3-L5) de la columna vertebral en pacientes con la maduración esquelética necesaria. En función de la patología del paciente, los implantes SYNMESH pueden utilizarse para la fusión de uno, dos o tres niveles vertebrales adyacentes.

 $Los\ implantes\ SYNMESH\ deben\ utilizarse\ con\ fijación\ interna\ complementaria.$

Indicaciones

Sustitución de cuerpos vertebrales dañados o enfermos

Contraindicaciones

 Hueso de calidad deficiente en el que no puede establecerse un soporte anterior adecuado

Grupo objetivo de pacientes

Los implantes SYNMESH están indicados en pacientes con la madurez esquelética necesaria. Estos productos se deben utilizar respetando el uso previsto, las indicaciones y las contraindicaciones, y de acuerdo con la anatomía y el estado de salud del paciente.

Usuario previsto

Estas instrucciones de uso por sí solas no proporcionan suficiente información para el uso directo del dispositivo o sistema. Es sumamente recomendable recibir formación de un cirujano con experiencia en la manipulación de estos dispositivos.

La cirugía debe efectuarse de acuerdo con las instrucciones de uso y según la operación recomendada. El cirujano es responsable de comprobar que la operación se efectúe correctamente. Se recomienda encarecidamente que la cirugía corra únicamente a cargo de cirujanos que cuenten con la cualificación adecuada, tengan experiencia en cirugía vertebral, conozcan los riesgos generales de esta clase de cirugía y estén familiarizados con los procedimientos quirúrgicos específicos del producto.

Este dispositivo está diseñado para ser utilizado por profesionales sanitarios cualificados con experiencia en cirugía vertebral; por ejemplo, cirujanos, médicos, personal de quirófano y operarios que intervengan en la preparación del dispositivo.

Todo el personal que manipule el dispositivo debe estar al tanto de que estas instrucciones de uso no incluyen toda la información necesaria para escoger y utilizar un dispositivo. Antes de usar el producto, lea con atención las instrucciones de uso y el folleto de Synthes "Información importante". Asegúrese de conocer bien la operación adecuada.

Beneficios clínicos previstos

Cuando los implantes SYNMESH se utilizan según lo previsto y de acuerdo con las instrucciones de uso y el etiquetado, se espera que proporcionen un mantenimiento o mejora del funcionamiento del paciente o un alivio del dolor.

Para consultar un resumen sobre la seguridad y el rendimiento clínico, visite el siguiente enlace (tras la activación): https://ec.europa.eu/tools/eudamed

Características de rendimiento del dispositivo

Los implantes SYNMESH son dispositivos de sustitución de cuerpo vertebral diseñados para proporcionar soporte de las áreas anterior y central de la columna vertebral cuando se utilizan con fijación complementaria.

Posibles acontecimientos adversos, efectos secundarios no deseados y riesgos residuales

Como en todas las intervenciones quirúrgicas importantes, existe un riesgo de que se produzcan acontecimientos adversos. Entre los acontecimientos adversos posibles, se incluyen los siguientes: problemas derivados del uso de anestesia y de la posición del paciente; trombosis; embolia; infección; sangrado excesivo; lesión neuronal y vascular; muerte; accidente cerebrovascular; hinchazón; cicatrización anómala de la herida o formación anormal de cicatrices; osificación heterotópica; trastorno funcional del sistema musculoesquelético; parálisis (temporal o permanente); síndrome doloroso regional complejo (SDRC); reacciones alérgicas o de hipersensibilidad; síntomas asociados a la prominencia del implante o de los componentes; rotura, aflojamiento o migración del implante; consolidación defectuosa; ausencia o retraso de la consolidación: disminución de la densidad ósea por osteoporosis por transferencia de cargas: degeneración de los segmentos advacentes: dolor continuo o síntomas neurológicos; daños en huesos, discos, órganos u otros tejidos blandos adyacentes; lesión linfática; lesión por retracción; hinchazón laríngea; desgarro de la duramadre o pérdida de líquido cefalorraquídeo; compresión o contusión de la médula espinal; ronquera; disfagia; perforación, erosión o irritación esofágicas; desplazamiento del dispositivo o del material de injerto; luxación del material de injerto; y angulación vertebral.

SE_528365 AF página 2/4

Dispositivo estéril:



Esterilizado mediante irradiación

Conserve los dispositivos estériles en su envase protector original y no los extraiga del envase hasta inmediatamente antes de usarlos.



No utilizar si el envase está dañado.

Antes del uso, compruebe la fecha de caducidad del producto y la integridad del envase estéril. No utilice el producto si el envase está dañado o se ha superado la fecha de caducidad.



No reesterilizar

Es posible que al reesterilizar el dispositivo, el producto pierda la esterilidad, no satisfaga las especificaciones de rendimiento o presente propiedades de los materiales alteradas.

Dispositivo de un solo uso



No reutilizar

Indica que el producto es un dispositivo médico previsto para un solo uso o para utilizarse en un único paciente durante una sola intervención.

La reutilización o el reprocesamiento clínico (p. ej., limpieza y reesterilización) pueden afectar a la integridad estructural del dispositivo o producir fallos en el mismo que causen lesiones, enfermedades o la muerte del paciente.

Además, la reutilización o el reprocesamiento de dispositivos de un solo uso entrañan un riesgo de contaminación, debido, por ejemplo, a la transmisión de material infeccioso de un paciente a otro. Esto puede provocar lesiones o la muerte del paciente o usuario.

Los implantes contaminados no deben reprocesarse. Los implantes de Synthes contaminados con sangre, tejidos, sustancias orgánicas o líquidos corporales no se deben volver a usar y deben manipularse de acuerdo con los protocolos hospitalarios. Incluso cuando parezcan estar en buen estado, los implantes pueden presentar pequeños daños o patrones de tensión interna que podrían causar fatiga del material.

Advertencias y precauciones

- Se recomienda encarecidamente que la implantación de SYNMESH corra únicamente a cargo de cirujanos que cuenten con la cualificación adecuada, tengan experiencia en cirugía vertebral, conozcan los riesgos generales de esta clase de cirugía y estén familiarizados con los procedimientos quirúrgicos específicos del
- La implantación debe efectuarse de acuerdo con las instrucciones para la operación. recomendada. El cirujano es responsable de comprobar que la operación se efectúe correctamente.
- El fabricante no se hace responsable de las complicaciones atribuibles a un diagnóstico incorrecto, a la elección incorrecta del implante, a la combinación incorrecta de piezas o técnicas quirúrgicas, a las limitaciones de los métodos terapéuticos o a una asepsia inadecuada.

Preparación de los platillos vertebrales/corpectomía

Realice una corpectomía parcial o completa, en función de la patología.

- Un desbridamiento de tejidos y una extracción de hueso denso excesivos puede debilitar la placa e impedir que se asiente el implante SYNMESH, lo cual puede potencialmente resultar en hundimiento.

Corte de la malla

Si fuera necesario, use un cortador para recortar la malla a la altura apropiada.

- Si se usa un anillo terminal con tornillo de bloqueo, la malla tiene que cortarse de forma horizontal.

Conecte el primer anillo terminal

Conecte el anillo deseado a la malla

- Compruebe que los anillos terminales estén fijados correctamente. El tornillo de bloqueo solo puede insertarse correctamente a través de un agujero. Si se inserta en el agujero equivocado, puede quedar espacio entre el anillo terminal y la malla. En este caso, retire el tornillo y fíjelo en el agujero correcto.

Aparte el segmento e inserte el implante

Cuando utilice anillos terminales oblongos, asegúrese de que los terminales de corte de las pinzas separadoras estén alineados con las ranuras en los anillos terminales. Cuando utilice mallas redondas, las pinzas separadoras deben retirarse antes de la implantación.

Para obtener más información, consulte el folleto de Synthes "Información importante".

Combinación de productos sanitarios

Los implantes SYNMESH se aplican con el instrumental SYNMESH asociado.

Synthes no ha evaluado la compatibilidad con dispositivos de otros fabricantes y declina toda responsabilidad en tales circunstancias.

Entorno de resonancia magnética

Compatibilidad con RM bajo ciertas condiciones:

En las pruebas no clínicas de los peores casos posibles se ha demostrado que los implantes de SYNMESH son compatibles con RM bajo ciertas condiciones. Estos implantes son compatibles con RM en las siguientes condiciones:

- Campo magnético estático de 1,5 T o 3,0 T.
- Campo de gradiente espacial de 300 mT/cm (3000 G/cm).
- Tasa máxima de absorción específica (SAR) promediada sobre la masa corporal total de 3 W/kg durante una exploración de 15 minutos.

Con base en pruebas no clínicas, el implante SYNMESH producirá un aumento de la temperatura no mayor a 5,1 °C con una tasa máxima de absorción específica (SAR) promediada sobre la masa corporal total de 3 W/kg, evaluada mediante calorimetría durante una exploración de RM de 15 minutos en un tomógrafo de 1,5 y 3,0 T.

La calidad de la imagen de RM puede verse afectada si la región de interés se encuentra exactamente en la misma zona o relativamente cerca de la posición del dispositivo SYNMESH.

Tratamiento previo al uso del dispositivo

Dispositivo estéril:

Los dispositivos se proporcionan estériles. Al retirar el producto del envase, respete las normas de asepsia

Conserve los dispositivos estériles en su envase protector original.

No los extraiga del envase hasta inmediatamente antes de usarlos.

Antes de usar el producto, realice una inspección visual para comprobar la fecha de caducidad y la integridad del envase estéril:

- Inspeccione toda la zona del envase de barrera estéril, así como el sellado, para controlar su integridad y uniformidad.
- Inspeccione la integridad del envase estéril para asegurarse de que no haya orificios, canales ni defectos.

No utilice el producto si el envase está dañado o si se ha excedido la fecha de caducidad.

Dispositivo no estéril:

Los productos de Synthes suministrados en condiciones no estériles se deben limpiar y esterilizar en autoclave antes de su uso quirúrgico. Antes de proceder a su limpieza, retire todo el embalaje original. Antes de proceder a la esterilización en autoclave, coloque el producto en un envoltorio o recipiente autorizados. Siga las instrucciones de limpieza y esterilización que figuran en el folleto de "Información importante" de Synthes.

Extracción del implante

El implante SYNMESH está previsto para que guede implantado permanentemente y no para extraerse. Cualquier decisión de extraer el dispositivo debe ser tomada por el cirujano y por el paciente teniendo en cuenta la condición médica general de este último y el riesgo potencial de una segunda intervención quirúrgica.

Si es necesario extraer un implante SYNMESH, se recomienda utilizar la técnica que se indica a continuación.

- Separación del segmento afectado con unas pinzas separadoras
- Conexión del portaimplantes adecuado al implante
- Extracción del implante
- Extracción de las pinzas separadoras

Procesamiento clínico del dispositivo

En el folleto adjunto "Información importante" de Synthes se ofrecen instrucciones detalladas para el procesamiento de implantes y el reprocesamiento de dispositivos, bandejas de instrumentos y cajas reutilizables. Las instrucciones de montaje y desmontaje del instrumental, "Desmontaje de instrumental de múltiples piezas", pueden consultarse en el sitio web.

Instrucciones especiales

Selección del abordaje

- SYNMESH puede insertarse por vía anterior, lateral o anterolateral, según el nivel de la columna involucrado.

Preparación de los platillos vertebrales/corpectomía

Realice una corpectomía parcial o completa, en función de la patología. Retire las capas cartilaginosas superficiales de los platillos vertebrales, hasta exponer hueso hemorrágico.

SE_528365 AF página 3/4

Determinación del tamaño del implante

- Separe el segmento afectado con las pinzas separadoras paralelas
- La escala en el mango indica la altura del defecto.
- Alternativamente, puede usarse el calibrador para corpectomía para determinar la altura del defecto.
- A la hora de determinar el tamaño del implante:
 - Si va a usar anillos terminales redondos, sume 3 mm a la altura de la malla.
 - Si va a usar anillos terminales oblongos, sume 7 mm a la altura de la malla.

Corte de la malla (opcional).

- Si fuera necesario, use un cortador SYNMESH para recortar la malla a la altura apropiada.
 - Malla, redonda, Ø 10 mm y 12 mm: realice cortes diagonales.
 - Malla, redonda, Ø 15 mm y todas las mallas oblongas: realice cortes diagonales u horizontales.
- Para determinar si hay que ajustar las pestañas de la malla con los alicates de doblado universales, alinee los anillos terminales deseados con la malla y ajuste las pestañas según sea necesario.
- En los pasos siguientes se describe la técnica de fijación de anillos terminales con tornillos de bloqueo. Alternativamente, pueden utilizarse anillos terminales encajados a presión.

Conexión del primer anillo terminal

- Conecte el anillo terminal deseado a la malla.
 - SYNMESH, redondo, Ø 10 mm y 12 mm: para fijar el anillo terminal con un tornillo de bloqueo M2, utilice la pieza de destornillador 2.0 cruciforme con vaina de sujeción y mini acoplamiento rápido, y el mango pequeño con mini acoplamiento rápido.
- SYNMESH, redondo, Ø 15 mm y todos los implantes SYNMESH oblongos: para fijar el anillo terminal con un tornillo de bloqueo M3, utilice el destornillador hexagonal, pequeño, Ø de 2,5 mm, con ranura.
- Opción: rellene SYNMESH con material de injerto óseo.

Conexión del segundo anillo terminal

- Conecte el segundo anillo terminal tal como se indica en el paso anterior.
 - Si la estructura es más larga, puede insertar un anillo estándar para mejorar la estabilidad. Coloque el anillo estándar en la ubicación deseada dentro de la malla. Introduzca dos tornillos de bloqueo M3 con el destornillador hexagonal a través de la malla y dentro del anillo estándar para fijarlo en su lugar.
 - Introduzca más material de injerto óseo en los anillos terminales según sea necesario.

Separación del segmento e inserción del implante

- Separe el segmento afectado con las pinzas separadoras paralelas hasta conseguir la alineación vertebral deseada. Durante el proceso de separación, inserte el implante SYNMESH con el portaimplantes apropiado.
- Para conseguir el asentamiento final del implante, golpee suavemente el portaimplantes. Una vez que el implante esté en su lugar, retire cuidadosamente el portaimplantes y las pinzas separadoras. Si fuera necesario, pueden utilizarse impactadores adecuados para conseguir el asentamiento final del implante.
- Compruebe la posición de SYNMESH en relación con los cuerpos vertebrales en los planos frontal y sagital, intraoperatoriamente, mediante un intensificador de imágenes.

Aplicación del material de injerto óseo

 La zona alrededor de SYNMESH cercana al tejido vascularizado es la zona más probable para la fusión y para ofrecer estabilidad más adelante. Por tanto, rellene esta zona con la mayor cantidad posible de injerto óseo, especialmente la parte anterior de la zona instrumentada.

Fijación complementaria

 SYNMESH debe combinarse con un sistema complementario de fijación interna diseñado para absorber fuerzas tensoras, así como los momentos de torsión, flexión y extensión.

Fliminación

Los implantes de Synthes contaminados con sangre, tejidos, sustancias orgánicas o líquidos corporales no se deben volver a usar y deben manipularse de acuerdo con los protocolos hospitalarios.

Los dispositivos se deben desechar como un producto sanitario de acuerdo con los procedimientos del hospital.

Tarjeta del implante y folleto informativo para el paciente

Si se suministra con el envase original, proporcione al paciente la tarjeta del implante y la información pertinente de acuerdo con el folleto informativo para el paciente. El archivo electrónico con la información para el paciente se encuentra en el siguiente enlace de Internet: ic.jnjmedicaldevices.com





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

Instrucciones de uso: www.e-ifu.com

SE_528365 AF página 4/4