

---

# Lietošanas instrukcija

## SYNFix™ Evolution implanti

Šī lietošanas instrukcija nav paredzēta izplatīšanai ASV.

Ne visi izstrādājumi pašlaik ir pieejami visos tirgos.



### Authorised Representative

DePuy Ireland UC  
Loughbeg  
Ringaskiddy  
Co. Cork Ireland

# Lietošanas instrukcija

SYNFix™ Evolution implanti

SYNFix Evolution ir atsevišķa jostas starpskriemeļu priekšējās spondilodēzes (Anterior Lumbar Interbody Fusion – ALIF) ierīce, ko paredzēts izmantot mugurkaula jostas zonā. Ierīcē ir iekļauta anteriorā titāna fiksācijas plate ar titāna fiksācijas skrūvēm un rentgencaurlaidīgs PEEK starpskriemeļu rāmis ar tantala marķieru tapām. Rāmis sastāv no centrālā lūmena, kas var uzņemt kaula transplantāta materiālu.

Ir pieejami dažāda augstuma/virsmas veida un četru atšķirīgu lordotiskās angulācijas variantu implanti.

Šajā lietošanas instrukcijā ir sniegtā informācija par turpinājumā norādītajiem izstrādājumiem.

04.835.120.02S	08.815.145S	08.815.232S	08.815.314S
04.835.125.02S	08.815.146S	08.815.233S	08.815.315S
04.835.130.02S	08.815.152S	08.815.234S	08.815.316S
04.835.220.02S	08.815.153S	08.815.235S	08.815.322S
04.835.225.02S	08.815.154S	08.815.236S	08.815.323S
04.835.230.02S	08.815.155S	08.815.241S	08.815.324S
08.815.101S	08.815.156S	08.815.242S	08.815.325S
08.815.102S	08.815.163S	08.815.243S	08.815.326S
08.815.103S	08.815.164S	08.815.244S	08.815.331S
08.815.104S	08.815.165S	08.815.245S	08.815.332S
08.815.105S	08.815.166S	08.815.246S	08.815.333S
08.815.106S	08.815.173S	08.815.252S	08.815.334S
08.815.111S	08.815.174S	08.815.253S	08.815.335S
08.815.112S	08.815.175S	08.815.254S	08.815.336S
08.815.113S	08.815.176S	08.815.255S	08.815.341S
08.815.114S	08.815.201S	08.815.256S	08.815.342S
08.815.115S	08.815.202S	08.815.263S	08.815.343S
08.815.116S	08.815.203S	08.815.264S	08.815.344S
08.815.122S	08.815.204S	08.815.265S	08.815.345S
08.815.123S	08.815.205S	08.815.266S	08.815.346S
08.815.124S	08.815.206S	08.815.273S	08.815.352S
08.815.125S	08.815.211S	08.815.274S	08.815.353S
08.815.126S	08.815.212S	08.815.275S	08.815.354S
08.815.131S	08.815.213S	08.815.276S	08.815.355S
08.815.132S	08.815.214S	08.815.301S	08.815.356S
08.815.133S	08.815.215S	08.815.302S	08.815.363S
08.815.134S	08.815.216S	08.815.303S	08.815.364S
08.815.135S	08.815.222S	08.815.304S	08.815.365S
08.815.136S	08.815.223S	08.815.305S	08.815.366S
08.815.141S	08.815.224S	08.815.306S	08.815.373S
08.815.142S	08.815.225S	08.815.311S	08.815.374S
08.815.143S	08.815.226S	08.815.312S	08.815.375S
08.815.144S	08.815.231S	08.815.313S	08.815.376S

Svarīga piezīme medicīnas speciālistiem un operāciju zāles personālam: šajā lietošanas instrukcijā nav iekļauta visa informācija, kas ir nepieciešama ierīces izvēlei un lietošanai. Pirms lietošanas rūpīgi izlasiet lietošanas instrukciju un Synthes brošūru "Svarīga informācija". Pārliecinieties, vai pārziņat attiecīgo kirurgisko procedūru.

Lai iegūtu saistīto informāciju, piemēram, par kirurgiskajām metodēm, apmeklējiet vietni [www.njmmedtech.com/en-EMEA/product/accompanying-information](http://www.njmmedtech.com/en-EMEA/product/accompanying-information) vai sazinieties ar vietējo klientu atbalsta dienestu.

## Materiāli

PEEK: poliēterēterketons atbilstoši Standarta ASTM F 2026 prasībām

Titāna sakausējums: TAN (titāns – 6% alumīnijus – 7% niobijs) atbilstoši Standarta ISO 5832-11 prasībām

Tantāls atbilstoši Standarta ISO 13782 prasībām

## Paredzētais lietojums

SYNFix Evolution implantus ir paredzēts izmantot kā atsevišķas jostas starpskriemeļu spondilodēzes (Anterior Lumbar Interbody Fusion – ALIF) ierīces pacientiem ar nobriedušu skeletu, mugurkaula jostas daļā (L1-S1). SYNFix Evolution implantus ir paredzēts implantēt no priekšpuses.

Piezīme: segmentālās nestabilitātes gadījumā var būt nepieciešama papildu fiksācija.

## Indikācijas

SYNFix Evolution implanti ir indicēti pacientiem ar deģeneratīvu mugurkaula slimību mugurkaula jostas daļā.

## Kontrindikācijas

- Smaga osteoporoze

## Pacientu mērķa grupa

SYNFix Evolution implantus paredzēts izmantot pacientiem ar nobriedušu skeletu. Šie izstrādājumi jālieto atbilstoši to paredzētajam lietojumam, indikācijām un kontrindikācijām, kā arī jāņem vērā pacienta anatomija un veselības stāvoklis.

## Paredzētais lietotājs

Šajā lietošanas instrukcijā nav iekļauta visa informācija, kas ir nepieciešama ierīces izvēlei un lietošanai. Īpaši ieteicams saņemt norādījumus no ķirurga, kuram ir pieredze šo ierīču lietošanā.

Operācija ir jāveic saskaņā ar lietošanas instrukcijā sniegtajiem norādījumiem, veicot ieteikto kirurgisko procedūru. Ķirurgam jānodrošina, ka operācija tiek veikta pareizi. Ir stingri ieteicams, lai operāciju veiktu tikai praktizējoši ķirurgi, kam ir atbilstoša kvalifikācija un pieredze mugurkaula ķirurgijā un kas apzinās mugurkaula ķirurgijas vispārīgos riskus, kā arī pārziņa ar šiem izstrādājumiem saistītās ķirurgiskās procedūras.

Šo ierīci drīkst lietot kvalificēti veselības aprūpes speciālisti, kuriem ir pieredze mugurkaula ķirurgijā, piemēram, ķirurgi, terapeiti, operāciju zāles personāls un ierīces sagatavošanā iesaistītās personas.

Visam personālam, kurš rīkojas ar ierīci, pilnībā jāapzinās, ka šajā lietošanas instrukcijā nav iekļauta visa informācija, kas ir nepieciešama ierīces izvēlei un lietošanai. Pirms lietošanas rūpīgi izlasiet lietošanas instrukciju un Synthes brošūru "Svarīga informācija". Pārliecinieties, vai pārziņat attiecīgo kirurgisko procedūru.

## Paredzamie kliniskie ieguvumi

Ja SYNFix Evolution implanti tiek lietoti atbilstoši un saskaņā ar lietošanas instrukcijā un marķējumā sniegtajiem norādījumiem, šīs ierīces nodrošina kustīgā(-o) segmenta(-u) stabilizāciju pēc starpskriemeļu disksa izņemšanas un kalpo kā papildu nostiprināšanas līdzeklis. Paredzams, ka tādējādi tiks mazinātas sāpes mugurā un/vai kājās, ko izraisa mugurkaula deģeneratīvie stāvokļi.

Drošuma un kliniskās veiktspējas kopsavilkums ir pieejams tīmekļa vietnē <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> (kad tā tiks aktivizēta).

## Ierīces darbības raksturlielumi

SYNFix Evolution implanti ir jostas starpskriemeļu priekšējās spondilodēzes ierīces, kas paredzētas kustīgo segmentu stabilizācijas nodrošināšanai pirms saudzēšanas.

## Iespējamie nevēlamie notikumi, nevēlamās blakusparādības un atlikušie riski

Tāpat kā visu nozīmīgo kirurgisko procedūru gadījumā, arī šajā procedūrā pastāv nevēlamu blakusparādību risks. Iespējamās nevēlamās blakusparādības var būt šādas: anestēzijas vai pacienta novietojuma izraisītās problēmas; tromboze; embolijs; infekcija; pārmērīga asinšošana; nervu un asinsvadu bojājums; nāve; pietūkums, patoloģiska brūces dzīšana vai rētu veidošanās; heterotopiska osifikācija; funkcionāls muskuļu un skeleta sistēmas traucējums; paralīze (īslaicīga vai pastāvīga); kompleksais reģionālais sāpju sindroms (Complex Regional Pain syndrome – CRPS); alergīja/hipersensitivitātes reakcijas; simptomi, kas saistīti ar implanta vai aparatūras pamānāmību, implantu lūzumu, valīgumu vai pārvietošanos; nepareiza saaugšana, nesaugšana vai aizkavēta saaugšana; kaulu blīvuma samazinājums slodzes izraisītas kompresijas dēļ; blakus esošā segmentu deģenerācija; pastāvīgas sāpes vai neiroloģiski simptomi; apķārtējo kaulu, disku, orgānu vai citu mīksto audu bojājumi; muguras smadzeņu cietā apvalka vai muguras smadzeņu šķidruma noplūde; muguras smadzeņu kompresija un/vai kontūzija; ierīces vai transplantāta materiāla pārvietošanās; mugurkaula skriemeļu angulācija.

## Sterila ierīce

**STERILE R** Sterilizēts, izmantojot apstarošanu

Glabājet sterilās ierices to oriģinālajā aizsargiepakoju mā un izņemiet no iepakojuma tikai tieši pirms lietošanas.

 Nelietot, ja iepakojums ir bojāts

Pirms lietošanas pārbaudiet izstrādājuma derīguma termiņu un pārliecinieties, vai sterila iepakojums nav bojāts. Ja iepakojums ir bojāts vai derīguma termiņš ir beidzies, nelietojiet izstrādājumu.

 Nesterilizēt atkārtoti

Atkārtoti sterilizēta ierīce var nebūt sterila un/vai neatbilst veikspējas specifikācijām, kā arī var mainīties tās materiālu īpašības.

## Vienreizlietojama ierīce

 Nelietot atkārtoti

Norāda, ka medicīniskā ierīce ir paredzēta vienai lietošanas reizei vai lietošanai vienam pacientam vienas procedūras laikā.

Atkārtota lietošana vai atkārtota kliniska apstrāde (piemēram, tīrišana un atkārtota steriliācija) var apdraudēt ierīces strukturālo integritāti un/vai radīt ierīces darbības traucējumus, kas var izraisīt pacienta traumas, slimības vai nāvi.

Turklāt vienreizlietojamu ierīču atkārtota lietošana vai atkārtota apstrāde var radīt inficēšanās risku, piemēram, pārnesot infekciju materiālu no viena pacienta citam. Tādējādi pacientam vai lietotājam var izraisīt traumas vai nāvi.

Piesārnotus implantus nedrīkst apstrādāt atkārtoti. Nevienu Synthes implantu, kas ir piesārnots ar asinīm, audiem un/vai ķermēja šķidrumiem/vielām, nedrīkst izmantot atkārtoti, un ar šādiem implantiem ir jārikojas atbilstoši slimīnā apstiprinātajam protokolam. Lai gan implanti var izskatīties nebojāti, tiem var būt nelielu defekti un iekšējā sprieguma pažīmes, kas var izraisīt materiālu nogurumu.

## Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

- Ir stingri ieteicams, lai SYNFix Evolution implanta implantēšanu veic tikai praktiķeoši ķirurgi ar atbilstošu kvalifikāciju un pieredzi mugurkaula ķirurģijā, kuri apzinās mugurkaula ķirurģijas vispārīgos riskus un pārķina ar šiem izstrādājumiem saistītās ķirurģiskās procedūras.
- Implantēšana jāveic saskaņā ar ieteicamās ķirurģiskās procedūras norādījumiem. ķirurgam jānodrošina, ka operācija tiek veikta pareizi.
- Ražotājs neuzņemas nekādu atbildību par komplikācijām, kas radušas nepareizas diagnozes, nepiemērota implanta izvēles, nepareizi kombinētu implanta daju un/vai operācijas metožu izvēles dēļ, kā arī ārstēšanas metožu ierobežojumu vai neatbilstošas aseptikas dēļ.

## Diskektomija

### Diska telpas sagatavošana

- Lai implanta ievietošanas laikā izvairītos no diskas materiāla pārvietošanās mugurkaula kanālā, kas var traucēt kaula ieaugšanai, ir svarīgi izņemt kodolu un iekšējo gredzenu.
- Pārāk agresīva sagatavošana var vājināt skriemeļa plāksnītes un tādējādi izraisīt kaula skrimša slāņa bojājumus. Skriemeļa plāksnītes pilnīga izņemšana var izraisīt nosēšanos un segmentālu nestabilitāti.

### Izstiepšana un segmentu mobilizācija

- Lai mazinātu plātnītes lūzuma risku, ir svarīgi, lai izpletēja gali tiktū novietoti uz skriemeļa ķermēja aizmugurējās robežas. Lai to nodrošinātu, izpletēja ievietošanu ieteicams kontrolierāt ar attēla intensitātes palielinātāju.
- Svarīgi pārāk nenovirzīt segmentu, lai izvairītos no saišu un nervu struktūru savainojumiem.

## Pārbaude

### Neobligāti: visrmas izmēra pārbaude

- Rūpīgi novērtējet izmēģinājuma visrmas anterolaterālo malu pozīciju, lai pārliecinātos, vai tās atrodas skriemeļu ķermēja perifērijā.

### Pievienojiet izmēģinājuma implantu izmēģinājuma implanta turētājam

- Evolution izmēģinājuma starplikas un implanta turētāja dimanta formas virsmai jāatrodas uz izmēģinājuma starplikas virsmas.

### Izmēģinājuma implanta ievietošana

- Neatstājet izmēģinājuma implantu diskas telpā.
- Nepieciekama diskas vietas sagatavošana var apdraudēt asinsvadu apgādi kaula transplantātam.
- Nemiet vērā mīkstos audus vai asinsvadus, kas var atrasties izmēģinājuma starplikas celā vai radīt iespējamus traucējumus retraktora asmeniem.
- Pirms ievietošanas pārliecinieties, vai bultiņa uz izmēģinājuma implanta ir vērsta kraniāli, jo SYNFix Evolution izmēģinājuma implantu un implantu ir asimetriski.

## Priekšējā un aizmugurējā dziluma novērtēšana

- Rūpīgi novērtējet izmēģinājuma implanta anterolaterālo malu pozīciju, lai pārliecinātos, vai tās atrodas skriemeļu ķermēja perifērijā.
- Ja ir nepieciešama dzīļa implanta starplika, pārliecinieties, vai izmēģinājuma starplikas turētāja atloka padziļinājums ir pietiekams, lai dzīļo implantu pilnībā ievietotu diska telpā.

### Implanta sagatavošana

#### SYNFix Evolution implanta iesaiņošana

- Nepiemērojet pārmērīgi lielu spēku, lai iespiestu vai iesistu transplantātu implantā, jo tas var nelabvēlīgi ietekmēt asinsvadu integrāciju un kaulu dzīšanu.
- Vienā iesaiņošanas iekārtas veidnē ir ietvertas atbilstošas standarta un dzīļas virsmas.
- Transplantāta materiāla iesaiņošanas laikā rīkojieties piesardzīgi, lai nebojātu SYNFix Evolution implantu.

### Implanta ievietošana

#### Tēmēšanas ierīces salīkšana

- Neizmantojet īlenu vai skrūvgriezi bez atbilstošas tēmēšanas ierīces.

### Implanta ievietošana

#### A variants. Tēmēšanas ierīces izmantošana

- Pievienojiet implantu tēmēšanas ierīci.
- Nodrošiniet, ka tēmēšanas ierīce atbilst implantā lielumam.
- Tēmēšanas ierīcei cieši jāpieiegūl pie plāksnes.
- Nodrošiniet, ka tēmēšanas ierīces/implanta savienojums ir drošs.

### Implanta ievietošana

- Nodrošiniet, ka SYNFix Evolution implants ir ievietots ar bultiņu vērstu krāniāli, jo implants ir asimetrisks.
- Pirms uzsīšanas noņemiet savienojumu, lai nesabojātu savienojuma skrūvi.
- Lai tēmēšanas ierīce nebojātu priekšējā loka kaulu, neievietojiet implantu pārāk dzīļi. Pārmērīgi triecienu var bojāt skriemeļa priekšdaļu.

### Neobligāti: galīgā novietošana

- Pirms uzsīšanas noņemiet savienojumu, lai nesabojātu savienojuma skrūvi.

### Implanta ievietošana

#### B variants. SQUID™ ievietošanas ierīces/distraktora izmantošana

Samontējet Evolution SQUID ievietošanas ierīci/distraktoru un izvēlieties stumšanas bloku.

- Noteikti izmantojet SYNFix Evolution stumšanas blokus. Neizmantojet melnos SYNCAGE Evolution stumšanas blokus ar gravējumu.

### Implanta ievietošana

- Nodrošiniet, ka Evolution SQUID ievietošanas ierīce/distraktors tiek ievietots ar uz SYNFix Evolution implanta esošo bultiņu vērstu krāniāli, jo implants ir asimetrisks.

- Implants un SQUID ievietošanas ierīces/distraktora atduris pārvietojas skriemeļa ķermēja virzienā. Uzmanieties no mīkstajiem audiem un asinsvadiem, kas var atrasties implanta un SQUID ievietošanas ierīces/distraktora atdurei ceļā, jo tie var tikt piespiestti pret skriemeļu ķermeniem vai traucēt retraktora asmeniem. Ja šo nosacījumu neievērosiet, var tikt traumētas blakus esošas struktūras.

- Lai segments netiku pārmērīgi atvirzīts un netiku traumētas saites, nervu struktūras un/vai skriemeļu gala plātnes, ir svarīgi neizmantojiet implantu, kas ir pārāk garš attiecībā pret diskas telpu.
- Izmantojet fluoroskopiju, lai pārbaudītu Evolution SQUID ievietošanas ierīces/distraktora un SYNFix Evolution implanta novietojumu, diska atjaunošanu, foraminālo augstumu un vispārējo savietojumu.

### SQUID ievietošanas ierīces/distraktora izņemšana

- Uzmanieties no mīkstajiem audiem un asinsvadiem, kas var atrasties SQUID ievietošanas ierīces/distraktora ceļā vai traucēt retraktora asmeniem.

### Tēmēšanas ierīces pievienošana

- Tēmēšanas ierīcei cieši jāiegulst plāksnei.
- Nodrošiniet, ka tēmēšanas ierīces/implanta savienojums ir drošs.
- Nodrošiniet, ka tēmēšanas ierīce atbilst implantā izmēram.

### Neobligāti: galīgā novietošana

- Pirms uzsīšanas noņemiet savienojumu, lai nesabojātu savienojuma skrūvi.

### Mini atvēruma tēmēšanas ierīces

- 25 mm skrūves ir garākās, ko var izmantot ar mini atvēruma tēmēšanas ierīcēm, jo 30 mm skrūvēm nav pietiekamas vadulas. 30 mm skrūvēm jāizmanto standarta tēmēšanas ierīces (3.835.001, 3.835.002, 03.835.003).

- Skrūves ievietošana: mini atvēruma virzītāji un mini atvēruma tēmēšanas ierīces
- Mini atvēruma skrūvgriežus (03.835.410 un 03.835.413) nedrīkst izmantot ar standarta tēmēšanas ierīcēm (03.835.001, 03.835.002, 03.835.003), jo tie nav pietiekami gari, lai pilnībā pievilktu un fiksētu skrūves implantu plātnēs. Skrūve turpinās brīvi griezties tēmēšanas ierīces iekšpusē, jo skrūve netiks nosifikēta SYNFix Evolution implanta plāksnē. Nepieciešamā galīgā griezes momenta fiksēšana nebūs iespējama.
  - Rezervē jābūt piejējamam otram mini atvēruma skrūvgriezim (3.835.410 un/ vai 3.835.413).

#### Īsais mini atvēruma skrūvgriezis

- Šo skrūvgriezi var izmantot tikai sākotnējai skrūves ievietošanai, bet galīgai pievilkšanai jāizmanto standarta (3.835.013) vai mini atvēruma skrūvgriezis (03.835.413). Pirms pāriet pie nākamās skrūves ievietošanas, katru skrūvi ir jāievieto pilnībā, lai izvairītos no divu krustojošu skrūvu iesprūšanas tēmēšanas ierīcē.

#### Skrūvu ievietošana

Neobligāti: aizsarguzmavas salikšana

- Piesardzīgi biebi aizsarguzmavu taisni pāri īlena uzgalim tā, lai nebojātu aizsarguzmavu. Rīkojieties piesardzīgi, lai nesavainotos ar īlena aso galu.

#### Izmēģinājuma atveres izveide

- Lai izvairītos no implanta pārvietošanās, pirms mīksto audu atvilcēja izmantošanas ieteicams ievietot vienu skrūvi.
- Nesiņiet par īlenu izmēģinājuma atveres izveides laikā, lai nesabojātu īlenu vai roktura savienotāju.
- Izmēģinājuma atveres izveides laikā īlenu virzīšanai vienmēr izmantojiet tēmēšanas ierīci.

#### Skrūves izvēle

- Divu līmeni procedūrā ir pareizi jāapsver skrūvu garums uz parastā skriemeļa kermeņa, lai novērstu skrūvu izraisītu traucēšanu.
- Neizmantojiet SYNFix-LR skrūves kombinācijā ar SYNFix Evolution vai SYNFix Evolution skrūves kombinācijā ar SYNFix-LR. Šīs ierīces ir atšķirīgas, un tās nav atpakaļsaderīgas.

#### Skrūves ievietošana skrūvgriezī

- Pārāk cieši nepievelciet skrūvi vītnes fiksācijas uzmaivā, lai nesabojātu vītnes fiksācijas uzmaivu.
- Neievietojet skrūvi bez skrūves ievietošanas ierīces, citādi var izraisīt bojājumus un ietekmēt vītnes fiksācijas uzmaivas pareizu darbību.

#### Skrūvu ievietošana un pievilkšana

- Pirms mīksto audu atvilcēja izmantošanas ieteicams ievietot vienu skrūvi, lai novērstu implanta pārvietošanos.
- Izmantojiet tikai šajā komplektā iekļautos rokturus.
- Lai nodrošinātu pareizu skrūves fiksāciju pie plāksnes, skrūve ir jāievieto caur SYNFix Evolution tēmēšanas ierīci.
- Katrai SYNFix Evolution implantu konstrukcijai vienmēr ir jāizmanto četras skrūves.
- Četras fiksējošas skrūves jāievieto secīgi.
- Pārmērīgi nepievelciet skrūves, lai nebojātu skrūvgrieža galu un savienojumu.
- Sklerotiska kaula gadījumā pārliecīnieties, vai skrūves ir pilnībā nosifikētas pie fiksēšanas plāksnes.

#### Skrūvu izņemšana

Tēmēšanas ierīces salikšana

- Neizmantojiet skrūvgriezi bez atbilstošas tēmēšanas ierīces.

#### Implanta izņemšana

Skrūvgrieža un izņemšanas rīka salikšana

- Izmēģinājuma implanta turētāja saskarnes dimanta formas virsmai jāatrodas izņemšanas rīka saskarnes iekšpusē.

Vairāk informācijas skatiet Synthes brošūrā "Svarīga informācija".

#### Medicīnisko ierīču kombinēšana

SYNFix Evolution implantu ievietošanai jāizmanto piemēroti SYNFix Evolution instrumenti.

Uzņēmums Synthes nav pārbaudījis saderību ar citu ražotāju ierīcēm, tāpēc neuzņemas nekādu atbildību, ja tiks lietotas citu ražotāju ierīces.

#### Magnētiskās rezonances vide

Saderība ar MR, ievērojot noteiktus nosacījumus

Sliktākā gadījuma neklīniskā pārbaudē tika secināts, ka SYNFix Evolution sistēmas komponenti ir droši lietošanai magnētiskās rezonances (MR) vidē, ja tiek ievēroti noteiktie nosacījumi. Šos komponentus var droši skenēt šādos apstākļos:

- statiskais magnētiskais lauks 1,5 teslas un 3,0 teslas;
- telpiskā gradiента lauks 300 mT/cm (3000 gauss/cm);
- maksimālais visa kermeņa vidējais īpatnējais absorbcijas koeficients (Specific Absorption Rate – SAR) 15 minūšu skenēšanas periodā ir 2 W/kg.

Saskaņā ar neklīniskā pārbaudē iegūtajiem datiem SYNFix Evolution implanti neradīs temperatūras paaugstinājumu vairāk par 5,2 °C, ja maksimālais visa kermeņa vidējais īpatnējais absorbcijas koeficients (Specific Absorption Rate – SAR) ir 2 W/kg, kas noteikts, izmantojot kalorimetriju un 15 minūtes veicot MR skenēšanu ar 1,5 teslu un 3,0 teslu MR skeneri.

MR attelvēides kvalitāte var pasliktināties, ja interesējošā zona sakrīt ar SYNFix Evolution ierīces pozīciju vai ir relatīvi tuvu tai.

#### Ierīces apstrāde pirms lietošanas

Sterila ierīce

Ierīces tiek piegādātas sterīlas. Izņemiet izstrādājumus no iepakojuma aseptiskā veidā.

Sterīlas ierīces glabājiet to oriģinālajā aizsargiepkojumā.

Izņemiet no iepakojuma tikai tieši pirms lietošanas.

Pirms lietošanas pārbaudiet izstrādājuma derīguma termiņu un vizuāli pārliecīnieties, vai sterīlais iepakojums nav bojāts.

- Apskatiet, vai visa sterīlās barjeras iepakojuma zona, tostarp aizdare, ir neskarta un viendabīga.
- Pārbaudiet sterīlā iepakojuma integrātīti, lai pārliecīnātos, vai nav plaisu, gropju vai tukšumu.

Nelietojet, ja iepakojums ir bojāts vai ir beidzies derīguma termiņš.

#### Implanta izņemšana

SYNFix Evolution implants ir paredzēts pastāvīgi implantācijai, un to nav paredzēts izņemt.

Lēmums par ierīces izņemšanu ārstam ir jāpieņem kopā ar pacientu, nemot vērā pacienta vispārējo veselības stāvokli un iespējamo risku pacientam, veicot otru kirurģisko procedūru.

Ja SYNFix Evolution implants ir jāizņem, ieteicams izmantot tālāk norādīto metodi.

- Saliņiet tēmēšanas ierīci un piestipriniet to pie implanta.
- Ar skrūvgriezi izņemiet visas skrūves. Ja pieķjuve neļauj izmantot taisno skrūvgriezi, izmantojiet leņķeida skrūvgriezi.
- Ja tēmēšanas ierīces turētāja atkārtota piestiprināšana pie rāmja nav iespējama, izņemiet implantu, izmantojot tēmēšanas ierīci vai izņemšanas rīku (jāiegādājas atsevišķi).
- Pirms implanta izņemšanas pilnībā atdaliet noslēdošās plāksnes saaudzēšanas zonas. Ja ir sākusies kaula dzīšana un integrācija, implanta mobilizēšanai var būt nepieciešams osteotoms.
- Izņemiet SYNFix Evolution implantu no diska telpas, velkot aiz piestiprinātā turētāja. Implanta izņemšanai no diska telpas var būt nepieciešama kontrolēta, vieglā uzsīšana ar rievotu āmruru.

Nemiet vērā, ka ar implanta izņemšanu saistītie piesardzības pasākumi/brīdinājumi ir norādīti sadaļā "Brīdinājumi un norādes par piesardzību".

#### Utilizācija

Neivieni Synthes implantu, kas ir piesārņots ar asinīm, audiem un/vai kermeņa šķidrumiem/vielām, nedrīkst izmantot atkārtoti, un ar šādiem implantiem ir jārīkojas atbilstoši slimnīcā apstiprinātajam protokolam.

Šīs ierīces ir jāutilizē kā medicīniskās ierīces, ievērojot slimnīcā apstiprinātās procedūras.

#### Īpaši lietošanas norādījumi

Piekļuve un atsegšana

Pacienta novietošana

- Pieejai pie jostasvietas apakšējā līmeņa no priekšas, novietojiet pacientu nedaudz Trendelenburga pozīcijā.

Piekļuve no priekšas un pīeeja

- Ķirurģiskā pīeeja ir atkarīga no ārstējamā līmeņa.
- Atrodiet pareizo operācijas līmeni un incīzijas vietu, izmantojot fluoroskopisku sānskatu, turot taisnu metāla instrumentu pacientam sānos. Tas palīdz nodrošināt, ka iegriezums un eksponīcija nodrošina tiešu pieķju operācijas līmenim un dod iespēju ievietot skrūvi.
- Ieteicams atsegot operācijas līmeni, izmantojot standarta retroperitoneālu pīeeju. Tomēr, pamatojoties uz pacienta anatomiju un patoloģiju, var būt indicēta cita pīeeja.

Atsegšana

- Atsedziet operācijas līmeni tā, lai katrā skriemeļu viduslinijas pusē būtu pietiekami daudz vietas, kas ir vienāda ar pusi no SYNFix Evolution implanta platuma.
- SYNFix Evolution implanta fiksējošas skrūves ir jāievieto virzienā tieši no priekšas.

## Diskektomija

### Priekšējā atvēruma izgriešana

- Izveidojet annulotomiju, kas ir centrēta vidū un pietiekami plata, lai ievietotu SYNFix Evolution implantu. Ja nepieciešams, kā veidni var izmantot izmēģinājuma virsmu vai izmēģinājuma implantu, lai noteiktu annulārā atvēruma platumu.
- Saglabājet pēc iespējas lielāku anterolaterālo, laterālo un aizmugurējo gredzena lielumu, lai nodrošinātu instrumentu segmenta stabilitāti.

### Diska telpas sagatavošana

- Izņemiet diskā materiālu caur iegriezumu fibrozajā gredzenā. Nonemiet diskā materiālu un izņemiet skrimšļa plāksnites, lai atsegtu pamatā esošās skriemeļu nosedzošās plāksnes.
- Lai nodrošinātu asinsvadu apgādi kaula transplantātam, ir svarīgi atbilstoši notīrīt nosedzošās plāksnes.
- Kad nosedzošās plāksnes ir sagatavotas, veiciet papildu kirurgiskās procedūras.

### Izstiepšana un segmentu mobilizācija

#### Segmenta mobilizācija

- Fluoroskopiski kontrolējot, ievietojet skriemeļu ķermenē izpletēju uz skriemeļu ķermenē aizmugurējās robežas, lai pakāpeniski remobilizētu kustības segmentu.
- Galu novietošana uz aizmugurejās robežas palīdzēs samazināt nosedzošās plāksnes lūzuma risku. Novietojet izpletēju vienā pusē, lai atvieglotu diskektomijas darbību pretejā sāna pusē, un pēc tam atkārtojiet to pašu otru pusei.
- Izpletiet starpskriemeļu telpu ar skriemeļu ķermenē izpletēju tā, lai atjaunotu diskā augstumu un nodrošinātu piekļuvi diskā telpas aizmugurei.
- Segmenta distrakcija ir būtiska diskā augstuma atjaunošanai, nervu atveres atvēršanai un netiešai kanāla dekomprimējai. Lai SYNFix Evolution implants sākotnēji būtu stabils, ir svarīgi panākt atbilstošu diskā telpas novietojumu, uzpildīšanu un distrakciju.
- Izpletēja augstums pēc salīkšanas ir 6 mm (3 mm katrā pusē).

### Izmēģinājuma metodes

#### Neobligāti: virsmas izmēra pārbaude

- Izvēlieties atbilstoša izmēra izmēģinājuma virsmu un iebīdīt izmēģinājuma virsmu diskā telpā.
- Lai pārbaudītu, vai virsma ir piemēota, var izmantot priekšēju-aizmugurējo (Anterior-posterior – AP) un sānu fluoroskopiju.
- Izmēģinājuma virsmu var nedaudz pagriezt diskā telpā, lai fluoroskopijā būtu vairāk redzama priekšējā robeža.

### Izmēģinājuma implanta turētāja salīkšana

- Leskrūvējiet vārpstu izmēģinājuma implanta turētāja kanulētajā vārpstā.

### Izmēģinājuma implanta pievienošana izmēģinājuma implanta turētājam

- Izvēlieties izmēģinājuma implantu, kas atbilst virsmas izmēram, ko noteicāt virsmas pārbaudes laikā. Izvēlieties augstumu un leņķi, kas uzskatāms par piemērotu, pamatojoties uz pirmsoperācijas plānošanu, anatomiskajām iezīmēm, kas redzamas pēc disks atstātuma un nosedzošās plāksnes sagatavošanas, un prasībām, lai atjaunotu normālu muguraula izlīdzinājumu un diskā augstumu.
- Uzstādīt izvēlēto SYNFix Evolution izmēģinājuma implantu uz izmēģinājuma implanta turētāja. Nostipriniet to, pilnībā pievelket robaino pogu izmēģinājuma implanta turētāja aizmugurē.
- Izmēģinājuma implanta augstums ir par 0,8 mm mazāks, salīdzinot ar implantu. Tas atbilst pusei implanta zobu augstuma katrā pusē.

### Izmēģinājuma implanta ievietošana

- Ievietojet izmēģinājuma implantu diskā telpā.
- Izmēģinājuma implanta priekšējās rievas norāda fiksējošo skrūvju ieejas punktus blakus skriemeļa priekšā.
- Izmēģinājuma implanta turētājam var būt nepieciešama kontrolēta viegla uzsīšana, lai novietotu izmēģinājuma implantu starp skriemeļu ķermeniem vēlamajā džūzmā.
- Ja nav panākta cieša piegulēšana, atkārtojiet procesu, izmantojot soli lielākus izmēģinājuma implantus, vai kādu ar citu leņķi, lai tas vislabāk derētu diskā telpas anatomiskajām iezīmēm.
- Ja izmēģinājuma starplīka ir pārāk liela, neļaujot to ievietot ar atbilstošu spēku, atkārtojiet, izmantojot par soli mazāku izmēģinājuma starplīku vai citu leņķi.
- Izmantojiet fluoroskopiju izmēģinājuma ievietošanas laikā un lai pārliecīnātos par izmēģinājuma implanta galīgo pozīciju un piemērotību.

### Novērtējiet priekšējo un aizmugurējo dzījumu

- Izmēģinājuma starplīkas turētājam ir atloks, kas atrodas blakus tā savienojumam ar izmēģinājuma ierīci. Kad atloks piestiprināts pie izmēģinājuma starplīkam, tas norāda uz dzīļa implanta priekšu. Papildu 3,0 mm dzīlums lauj novērtēt piemēroto izmantojamo standartu vai dzīlo implantu, pamatojoties uz fluoroskopisko novērtējumu un tiešu izmēģinājuma vizualizāciju diskā telpā.
- Attiecīgās virsmas (S/SD, M/MD, L/LD) dzīļe implanti un izmēģinājuma implantu atrodas par 3,0 mm dzīļāk priekšas/aizmugures virzienā, bet tiem ir vienāds platums, priekšējais un aizmugurējais augstums.

## Implanta sagatavošana

### Implanta izvēle

- Izmantojiet SYNFix Evolution implantu, kas atbilst virsmai, augstumam un leņķim, kādi izvēlēti, izmantojot izmēģinājuma implantu iepriekšējās kirurgiskajās darbībās.
- Lai atvieglotu implanta izvēli, izmēģinājuma implantu markējumā ir norādīts implanta augstums, lordotisks leņķis un virsmas izmērs. Turklat izmēģinājuma implantu un integrētās fiksēšanas plāksnes ir apzīmētas ar krāsām atbilstoši augstumam.

### SYNFix Evolution implanta iesaiņošana

- Izveidojet SYNFix Evolution implantu atbilstošājā iesaiņošanas ierīces formā.
- Piepildiet iesaiņošanas ierīcē esošo SYNFix Evolution implantu ar transplantāta materiālu, līdz tas izspiežas no tā iedobēm, lai nodrošinātu saskari ar skriemeļu nosedzošajām plāksnēm.
- Izmantojiet transplantāta iepakojuma blīvētāju, lai stingri iepakotu transplantāta materiālu implanta iedobēs.

### Implanta ievietošana

#### Tēmēšanas ierīces salīkšana

- Izvēlieties implanta augstumam atbilstošu tēmēšanas ierīci. Katrā tēmēšanas ierīcē ir kombinēti 10,5/12 mm, 13,5/15 mm un 17/19 mm augstumi.
- Pilnībā ievietojet savienojuma skrūvi tēmēšanas ierīcē ar savienojumu.
- Samontējiet tēmēšanas ierīci.
- 17/19 mm tēmēšanas ierīce ir tēmēšanas ierīce ar 2 atverēm, kura skrūves ievietošanas laikā ir jārotē (skatiet kirurgisko darbību "Skrūves ievietošana").
- Piestipriniet tēmēšanas ierīces turētāju tēmēšanas ierīcei, pavelkot uz tēmēšanas ierīces turētāja esošo ārejo vārpstu roktura virzienā un nofiksējot tēmēšanas ierīci. Savietojiet uz tēmēšanas ierīces turētāja un tēmēšanas ierīces redzamās vertikālās melnās svītrās. Atbrīvojiet ārejo vārpstu, lai fiksētu konstrukciju.
- Izveidojet savienojumu tēmēšanas ierīces turētājā.
- Pārliecinieties, vai tēmēšanas ierīces turētājs ir pilnībā nostiprināts uz tēmēšanas ierīces.

#### A variants. Tēmēšanas ierīces izmantošana

- Piestipriniet implantu pie tēmēšanas ierīces.
- Izveidojet samontētās tēmēšanas ierīces pieslēgvietu ar atslēgu atbilstošājā implanta pieslēgvietā. Kad tēmēšanas ierīce ir novietota, nostipriniet to, pagriežot savienojumu pulksteņa rādītāju kustības virzienā, lai pievilktu savienojuma skrūvi.
  - Pirms implanta iesišanas diskā telpā nonemiet savienojumu no tēmēšanas ierīces.

### Implanta ievietošana

- Pārliecinieties, vai tēmēšanas ierīces/implanta savienojums irnofiksēts paredzētajā vietā.
- Uz SYNFix Evolution implanta esošajai bultiņai ir jābūt vērstai kraniāli, lai nodrošinātu atbilstošu novietojumu diskā telpā. Izveidojet SYNFix Evolution implanta diskā telpā.
- Lai SYNFix Evolution implanta virzītu starpskriemeļu diskā telpā, var būt nepieciešams kontrollēti un viegli uzsist pa tēmēšanas ierīces turētāju.
- Implantu ievietošanas laikā izmantojiet fluoroskopisko attēlveidošanu, lai pārbaudītu implanta novietojumu.
- SYNFix Evolution implantam cieši jāiegulst cieši, cieši piespiežoties starp nosekošajām plāksnēm.

### Novietojuma pārbaude

- SYNFix Evolution implanta optimālā pozīcija ir centrēta skriemeļu ķermenē perifrajā daļā un sasniegusi atbilstošu diskā telpas novietojumu un piepildījumu.
- Fluoroskopijā pārbaudiet SYNFix Evolution implanta atrašanās vietu attiecībā pret skriemeļu ķermeniem AP un sānu virzienos.
- Ja nepieciešams, tēmēšanas ierīci fluoroskopijas laikā var izņemt, lai uzlabotu implanta priekšējās daļas vizualizāciju.
- Implantu iestrādātā titāna plāksne un viens aizmugures tantala rentgenstaru marķieris ir paredzēti implanta pozīcijas intraoperatīvai radiogrāfiskai novērtēšanai.
- Rentgena marķieris atrodas paralēli nosedzošajām plāksnēm un vienā līmenī ar SYNFix Evolution implanta aizmugurējo sienu.

### Neobligāti: galīga izvietošana

- Ja SYNFix Evolution implanta novietojums jāmaina, izmantojiet piestiprināto tēmēšanas ierīci, lai manuāli mainītu implanta novietojumu.
- Lai mainītu implanta novietojumu, var būt nepieciešams kontrollēti un viegli uzsist pa tēmēšanas ierīces turētāju.
- Implantu pārvietošanas laikā izmantojiet fluoroskopisko kontroli.

#### B variants. Squid ievietošanas ierīces/distraktora izmantošana

- Evolution SQUID ievietošanas ierīces/distraktora samontēšana un stumšanas bloka izvēle
- Samontējiet Evolution SQUID ievietošanas ierīci/distraktoru. Atlaidiet Evolution SQUID ievietošanas ierīces/distraktora vārpstu, nospiežot atbrīvošanas pogu uz roktura un pilnībā atbilst stūmēja bloku atpakaļ. Nofiksējiet vārpstu, piespiežot fiksācijas pogu, un iebidiet stumšanas bloku stūmēja bloka savienotājā, līdz tas ir pilnībā ievietots.

- 19 mm SYNFix Evolution implantam vispirms veiciet kirurģisko darbību "SYNFix Evolution implanta uzstādīšana" un pēc tam iebidiet stumšanas bloku stūmējā blokā.
- Ar izvirzītiem stumšanas blokiem implants ir uz priekšu izvirzīts no skriemeļu kermeņa priekšējā loka, un to var pilnībā ievietot, izmantojot tēmēšanas ierīci.

#### SYNFix Evolution implanta uzstādīšana

- Ievietojet SYNFix Evolution implantu starp Evolution SQUID ievietošanas ierīces/distraktora lāpstīnām tā, lai SYNFix Evolution implanta rievas savienotos ar asmeņu sliedēm. Pagrieziet Evolution SQUID ievietošanas ierīces/distraktora T veida rokturi pulksteņa rādītāju kustības virzienā, lai virzītu stumšanas bloku uz priekšu, līdz tas saskaras ar SYNFix Evolution implantu. SYNFix Evolution implants tagad tiek droši turēts vietā un ir gatavs ievietošanai.
- 19 mm SYNFix Evolution implanta uzstādīšanu var veikt tikai pirms stumšanas bloka uzstādīšanas (skatīt iepriekšējo kirurģisko soli).
- Lāpstīnu gals tiks ievietots diska telpā līdz uz lāpstīnām esošajiem dzīluma atdrūmēm. Lai varētu ievietot pilnībā, galam jābūt pilnībā aizvērtam.
- Attēlā uz stumšanas bloka ir attēlota SYNFix Evolution implanta izvirzīšanās no diska telpas.

#### Implanta ievietošana

- Ievietojet Evolution SQUID ievietošanas ierīces/distraktora galu diska telpā, līdz uz lāpstīnām esošie dzīluma atduri pieskaras skriemeļu kermeņu priekšējām lokam. Evolution SQUID ievietošanas ierīces/distraktora gals ir 25 mm dzīš un 28 mm plats. Lai simetriski ievietotu SYNFix Evolution implantu diska telpā, Evolution SQUID ievietošanas ierīces/distraktora lāpstīnu centrālajai atverei jābūt savietotai ar skriemeļu kermeņu priekšas vidusliniju.
- Aktivizējet SQUID ievietošanas ierīci/distraktoru, lai izvērstu diska telpu implantu ievietošanas laikā.
- Kad vārpsta ir nostiprināta, pagrieziet Evolution SQUID ievietošanas ierīces/distraktora T veida rokturi, lai virzītu implantu lejup pa lāpstīnām un iekšā diska telpā. SYNFix Evolution implantam virzoties lejup pa lāpstīnām un Evolution SQUID ievietošanas ierīce/distraktoram paceļot diska telpu, pieauga spēks, kas nepieciešams, lai pagriezt T veida rokturi. Fluoroskopiski kontrolējot, turpiniet griezt T veida rokturi, līdz SYNFix Evolution implants ir pilnībā izstumts un atbrīvots no Evolution SQUID ievietošanas ierīces/distraktora. Klikšķis, lāpstīnām aizveroties, apstiprina, ka SYNFix Evolution implants ir ievietots un Evolution SQUID ievietošanas ierīce/distraktors ir pilnībā izstumts un atbrīvots. Atkarībā no skriemeļa lieluma, priekšējā SYNFix Evolution implanta mala parasti atradies +/− 1 mm no lieluma, kas norādīts izvēlētajā stumšanas blokā.
- Evolution SQUID ievietošanas ierīci/distraktoru var izmantot tikai pieejai no priekšas.

#### SQUID ievietošanas ierīces/distraktora izņemšana

- Kad SYNFix Evolution implants ir pareizi novietots, uzmanīgi izņemiet Evolution SQUID ievietošanas ierīci/distraktoru.

#### Tēmēšanas ierīces piestiprināšana

- Ievietojet samontētu tēmēšanas ierīci atklātajā vietā.
- Ievietojet tēmēšanas ierīces pieslēgvietu ar atslēgu atbilstošajā implanta pieslēgvietā.
- Kad tēmēšanas ierīce ir novietota, nostipriniet to, pagriežot savienojumu pulksteņa rādītāju kustības virzienā, lai pievilktu savienojuma skrūvi.
- Noņemiet savienojumu no tēmēšanas ierīces.

#### Novietojuma pārbaude

- SYNFix Evolution implanta optimālā pozīcija ir centrēta skriemeļu kermeņu periferajā daļā un ir sasniegusi atbilstošu diska telpas novietojumu un piepildījumu.
- Fluoroskopijā pārbaudiet SYNFix Evolution implanta atrašanās vietu attiecībā pret skriemeļu kermeņiem AP un sānu virzienos.
- Ja nepieciešams, tēmēšanas ierīci fluoroskopijas laikā var izņemt, lai uzlabotu implanta priekšējās daļas vizualizāciju.
- Implantā iestrādātā titāna plāksne un viens aizmugures tantala rentgenstaru markieris ir paredzēti implanta pozīcijas intraoperatīvai radiogrāfiskai pārbaudei.
- Rentgena markieris atrodas paralēli nosedzošajām plāksnēm un vienā līmenī ar SYNFix Evolution implanta aizmugurējo sienu.

#### Neobligāti: galīgā izvietošana

- Ja SYNFix Evolution implanta novietojums jāmaina, izmantojet piestiprināto tēmēšanas ierīci, lai manuāli mainītu implanta novietojumu.
- Lai mainītu implanta novietojumu, var būt nepieciešams kontrolēti un viegli uzsist pa tēmēšanas ierīces turētāju.
- Implantā pārvietošanas laikā izmantojet fluoroskopisko kontroli.

#### Mini atvēruma parēmiens

##### Mini atvēruma tēmēšanas ierīces

- Tēmēšanas ierīču kopējais profils ir samazināts, iekļaujot tikai divas blakus esošas atveres. Tāpēc pēc pirmo divu skrūvu ievietošanas tēmēšanas ierīce ir jāpagriež (tāpat kā standarta SYNFix Evolution instrumentu komplektā ietverto 17/19 mm tēmēšanas ierīci).
- Tēmēšanas ierīcēm ir pārklājums (melns), lai tās atšķirtu no standarta tēmēšanas ierīcēm.

Skrūves ieviešana: standarta virzītāji un mini atvēruma tēmēšanas ierīces

- Nemiet vērā, ka skrūvgrieža un īlena salāgošanas svītras atradīsies dažādās vietās, salīdzinot ar standarta tēmēšanas ierīču izmantošanu. Ja skrūve ir fiksēta pie plāksnes, SYNFix Evolution skrūvgrieža bez vītnes fiksācijas uzmafas salāgošanas svītra nebūs salāgota ar tēmēšanas ierīces malu. Ja skrūve ir fiksēta pie plāksnes, SYNFix Evolution skrūvgriezem viena zāja līmeņa līnija būs redzama vītnes fiksācijas uzmafas tuvākajā pusē. Skrūves ir pilnībā ievietotas, ja gala punkts ir stingrs.
- Atlaidiet savienojuma skrūvi, kas tēmēšanas ierīci savieno ar SYNFix Evolution implantu, un pagrieziet tēmēšanas ierīci par 180°, sagatavojot to pēdējām divām skrūvēm.

Skrūves ieviešana: mini atvēruma virzītāji un mini atvēruma tēmēšanas ierīces

- Mini atvēruma skrūvgrieziem un īleniem ir īsāks darba gals. Mini atvēruma skrūvgriezi ir paredzēts darbam ar standarta vītnes fiksācijas uzmafu.
- Vārpstas proksimālais gals uz mini atvēruma skrūvgrieziem un īleniem ir ar pārkājumu (melns), lai atšķirtu to no standarta skrūvgrieziem un īleniem.
- Atlaidiet savienojuma skrūvi, kas tēmēšanas ierīci savieno ar SYNFix Evolution implantu, un pagrieziet tēmēšanas ierīci par 180°, sagatavojot to pēdējām divām skrūvēm.

Īsais mini atvēruma skrūvgriezis

- Nemiet vērā, ka atkarībā no piekļuves un pacienta anatomijas var arī izmantot īso skrūvgriezi. Šim skrūvgriezim ir arī pārklājuma josla (melna), lai atšķirtu to no standarta SYNFix Evolution komplekta skrūvgrieziem.

#### Skrūvju ievietošana

##### Īlenu un skrūvgriežu salīkšana

- Piestipriniet rokturi īlenā AO savienojumam.
- Pēc tam piestipriniet rokturi SYNFix Evolution skrūvgrieža AO savienojumam. Uzskrūvējiet vītnes fiksācijas uzmafu līdz galam uz skrūvgrieža gala.
- Pārliecinieties, vai uz uzmafas esošā bultiņa ir pavērsta skrūvgrieža roktura virzienā.

##### Neobligāti:

- Pēc kirurga izvēles var samontēt rokturi ar sprūdrata uzgriežu atslēgu, skrūvgriezi bez vītnes fiksācijas uzmafas vai taisnu skrūvgriezi.
- Skrūves ievietošanu un galīgo pievilkšanu kirurgs var veikt vienlaikus, pievienojot griezes momenta ierobežotāja rokturi SYNFix Evolution skrūvgriezem.

##### Neobligāti: aizsarguzmavas samontēšana

- Aizsarguzmavu var pievienot visiem lokanajiem SYNFix Evolution instrumentiem.
- Uzbīdiet aizsarguzmavu, bultīnai norādot instrumentu roktura gala virzienā, pāri instrumenta distālajam galam savienojuma virzienā. Uzmanīgi ievietojet aizsarguzmavu atbilstošajās rievās.
- Aizsarguzmava ir sagatavota 35° leņķi, lai atvieglotu ievietošanu tēmēšanas ierīcē un iegaumētu savienojuma novietojumu.
- Pārbaudiet, vai uzmafa ir pareizi vērsta un novietota uz instrumenta.

##### Izmēģinājuma atveres izveide

- Ievietojet īlenu tēmēšanas ierīcē. Izveidojet skriemeļa kermeņi virzošo atveri skrūvju ievietošanai, ar rotācijas kustībām spiežot uz īlenā roktura.
- Pēc pirmās skrūves ievietošanas mīksto audu retraktori var izmantot audu papildu atvilkšanas un aizzardzības nolūkā. Nostipriniet retraktori atbilstošajā rievā uz izvēlētās tēmēšanas ierīces.
- Ja nepieciešams, lai vadītu īlenā galu un izvairītos no apkārtējo mīksto audu vai asinsvadu savainošanas, var izmantot turēšanas instrumentu.
- Turēšanas instrumentu var izmantot arī īlenā izņemšanai, lai izvairītos no blakus esošo struktūru bojāšanas.
- Pēc pirmās virzošās atveres, pirms sagatavot citas atveres, turpiniet ar pirmās skrūves ievietošanu, lai stabilizētu implantu.
- Skrūvju ievietošanu ieteicams sākt ar visvieglāk ievietojamajām skrūvēm (piemēram, S1 skrūves priekš L5/S1).
- Lai salauztu garozu, īlenu nav nepieciešams sist vai pilnībā pagriezt. Parasti pietiek ar griešanas kustībām pulksteņa rādītāju kustības virzienā un pretēji tam.
- Visu skrūvju gājiena garums pārsniedz īlenā iespiešanās dzīlumu.

#### Skrūves izvēle

- Izvēlieties atbilstošu skrūves veidu un garumu, ņemot vērā pacienta anatomiju un kliniskās vajadzības.
- Skrūves ar smalko galu atbalsta iespiešanos blīvā kaulā.
- Atkarībā no pacienta anatomijas un lietošanas drošuma, ieteicams izmantot iespējamīgi garāko skrūvi.

## Skrūves ievietošana skrūvgriezī

- levietojot skrūvi, droši novietojiet skrūvu ievietošanas ierīci uz jebkuras līdzēnas virsmas vai turiet to vienā rokā. Ievietojiet skrūvi skrūvu ievietošanas ierīcē ar galu uz leju.
- Ievietojiet skrūvgriezi skrūves rievā un pārliecinieties, vai vītnes fiksācijas uzmava ir pilnībā nostiprināta skrūvu ievietošanas ierīcē. Var būt nepieciešams uzmavu pabidīt uz leju, lai tā saskartos ar skrūvi.
- Cieši ievietojiet skrūvi ar diņiem pirkstiem, pagriežot skrūvgriezi pretēji pulksteņa rādītāju kustības virzienam, līdz skrūve ir ievietota un uzmava pilnībā novietota uz skrūves galvas.
- Izvelciet skrūvgriezi ar ievietoto skrūvi no skrūvu ievietošanas ierīces.

## Skrūvu ievietošana un pievilkšana

- Miksto audu retraktors ir paredzēts, lai nodrošinātu papildu audu retrakciju un aizsardzību, kā arī lai nodrošinātu atstarpes skrūves ievietošanai gar skrūves trajektoriju. Nostipriniet retraktoru atbilstošajā rievā uz izvēlētās tēmēšanas ierīces.
- Caur tēmēšanas ierīci ielieciet ievietoto skrūvi īlena izveidotajā virzošajā atverē. Skrūves ievietošanas laikā izmantojiet fluoroskopisko attēlveidošanu, lai novērtētu novietojumu.
- Skrūvgrieža kontrolei, ievietojot to tēmēšanas ierīcē vai izņemot no tās, var izmantot turēšanas instrumentu.
- Tiklīdz vītnes fiksācijas uzmavas atverēs ir redzami abi zāļje gredzeni un tiek novērots stingrs gals, skrūve ir pilnībā ievietota.
- Visā skrūves ievietošanas laikā jāpielieto nemainīgs spēks pa visu skrūves asi.
- Piestipriniet skrūvgriezim griezes momenta ierobežotāju rokturi. Pievelciet vēlreiz, līdz ar tausti ir jūtama atbrīvošana, kas norāda, ka ir pielietots nepieciešamais griezes moments.
- Lai nodrošinātu atbilstošu fiksāciju, ir svarīgi, lai galīgās pievilkšanas laikā U veida savienojuma lenķis nešķērso tēmēšanas ierīces turētāju. Samaziniet U veida savienojuma lenķi, atvelkot audus ar miksto audu retraktoru.
- Fluoroskopijā pārbaudiet skrūves novietojumu.
- Lai atvieglotu skrūvu ievietošanu, pēc izvēles tēmēšanas ierīces turētāju var izņemt pēc pirmās skrūves ievietošanas un pievilkšanas.
- Atkārtojiet iepriekš minētās skrūvu ievietošanas kīrurģiskās darbības atlikušājām 3 skrūvēm.
- Ja tiek izmantots 17/19 mm implants, pēc otrs skrūves ievietošanas tēmēšanas ierīce ir jāpārgrīž.
- Ja skrūves ievietošana ir bloķēta vai apgrūtināta, pārbaudiet, vai iepriekš ievieto-tās skrūves ir aizvīzitas pietiekami tālu un neblokē aktuālo skrūvi un ka šajā caurumā skrūve jau nav tikusi ievietota.
- Galigai pievilkšanai ieteicams izmantot taisno skrūvgriezi, ja piekļuve to pieļauj, vai iztaisnot lenķi saliektu skrūvgriezi, cik vien iespējams.

## 17 un 19 mm tēmēšanas ierīces pievieglošana

- Ja implantu augstums ir 17 un 19 mm, pēc pirma divu skrūvu ievietošanas tēmēšanas ierīce ir jāpārgrīž.
- Vispirms atkārtoti pievienojet tēmēšanas ierīces turētāju tēmēšanas ierīcei. Pavelciet tēmēšanas ierīces turētāja ārējo vārpstu roktura virzienā un pēc tam pievienojet tēmēšanas ierīcei. Atbrīvojiet tēmēšanas ierīces turētāja ārējo vārpstu.
- Ievietojiet savienojumu tēmēšanas ierīces turētājā un atvienojet savienojuma skrūvi no implanta, pagriežot savienojumu pretēji pulksteņa rādītāju kustības virzienam.
- Izņemiet tēmēšanas ierīci no implanta, pagrieziet to par 180° grādiem un atkār-toti pievienojet to implantam.
- Ievietojiet samontētās tēmēšanas ierīces pieslēgvietu ar atslēgu atbilstošajā implanta pieslēgvietā. Kad tēmēšanas ierīce ir novietota, nostipriniet to, pagriežot savienojumu pulksteņa rādītāju kustības virzienā, lai pievilktu savienojuma skrūvi.
- Noņemiet savienojumu no tēmēšanas ierīces.
- Atkārtojiet iepriekš minētās skrūvu ievietošanas kīrurģiskās darbības atlikušo 2 skrūvu ievietošanai.

## Instrumenta izņemšana

- Vispirms atkārtoti pievienojet tēmēšanas ierīces turētāju tēmēšanas ierīcei. Pavelciet tēmēšanas ierīces turētāja ārējo vārpstu roktura virzienā un pēc tam pievienojet tēmēšanas ierīcei. Atbrīvojiet tēmēšanas ierīces turētāja ārējo vārpstu.
- Ievietojiet savienojumu tēmēšanas ierīces turētājā un atvienojet savienojuma skrūvi no implanta, pagriežot savienojumu pretēji pulksteņa rādītāju kustības virzienam.
- Noņemiet no implanta tēmēšanas ierīci.
- Ja tēmēšanas ierīci ir grūti noņemt, pārbaudiet, vai visas skrūves ir pilnībā nostiprinātas un izņemšanas laikā neblokē tēmēšanas ierīci.

## Implanta novietojuma pārbaude

- SYNFix Evolution implanta optimālā pozīcija ir centrēta skriemeļu kermeņa peri-fērajā daļā un sasniegusi atbilstošu diska telpas novietojumu un piepildījumu.
- Fluoroskopijā pārbaudiet SYNFix Evolution implanta atrašanās vietu attiecībā pret skriemeļu kermeņiem AP un sānu virzienos.
- Implantā iestrādātā titāna plāksne un viens aizmugures tantala rentgenstaru mar-kieris ir paredzēti implanta pozīcijas intraoperatīvai radiogrāfiskai novērtēšanai.
- Rentgena markieris atrodas paralēli nosedzošajām plāksnēm un vienā līmenī pret SYNFix Evolution implanta aizmugurējo sienu.

## Skrūvu izņemšana

### Tēmēšanas ierīces salikšana

- Izvēlieties implanta augstumam atbilstošu tēmēšanas ierīci. Katrā tēmēšanas ierīcē apvienoti 2 augstumi.
- Tēmēšanas ierīces turētāja salikšana
- Pilnībā ievietojiet savienojuma skrūvi tēmēšanas ierīcē ar savienojumu. Piestipri-niet tēmēšanas ierīces turētāju tēmēšanas ierīcei, pavelcot uz tēmēšanas ierīces turētāja esošo ārējo vārpstu roktura virzienā un pēc tam nofiksējot tēmēšanas ierīci. Savietojiet uz tēmēšanas ierīces turētāja un tēmēšanas ierīces redzamās vertikālās melnās svītrās. Atbrīvojiet ārējo vārpstu, lai fiksētu konstrukciju.
- Ievietojiet savienojumu tēmēšanas ierīces turētājā.
- Pārliecinieties, vai tēmēšanas ierīces turētājs ir pilnībā nostiprināts uz tēmēšanas ierīces.

### Tēmēšanas ierīces piestiprināšana

- Ievietojiet samontētu tēmēšanas ierīci operētājā vietā.
- Ievietojiet tēmēšanas ierīces pieslēgvietu ar atslēgu atbilstošajā implanta pieslēgvietā.
- Kad tēmēšanas ierīce ir novietota, nostipriniet to, pagriežot savienojumu pulks-teņa rādītāju kustības virzienā, lai pievilktu savienojuma skrūvi. Noņemiet savienojumu no tēmēšanas ierīces.
- Tēmēšanas ierīcei cieši jāiegulst plāksnei.
- Nodrošiniet, ka tēmēšanas ierīces/implanta savienojums ir drošs.

## Skrūvu izņemšana

- Samontējet skrūvgriezi bez vītnes fiksācijas uzmavas.
- Atkarībā no piekļuves var izmantot taisno skrūvgriezi.
- Miksto audu retraktoru var izmantot audu papildu atvilkšanas un aizsardzības nolūkā ar lenķeida skrūvgriezi. Nostipriniet retraktoru atbilstošajā rievā uz izvē-lētās tēmēšanas ierīces.
- Ievietojiet skrūvgriezi tēmēšanas ierīcē un ievietojiet to skrūves rievā.
- Skrūvgrieža kontrolei, ievietojot to tēmēšanas ierīcē vai izņemot no tās, var izmantot turēšanas instrumentu.
- Pagrieziet skrūvgriezi pretēji pulksteņa rādītāju kustības virzienam, lai atbloķētu skrūvi, un izņemiet skrūvi.
- Ja nepieciešams, noņemiet tēmēšanas ierīces turētāju, lai nodrošinātu labāku redzamību un piekļuvi. Atkārtojiet šo darbību, lai izņemtu atlikušās trīs skrūves.
- Fluoroskopijā pārbaudiet, vai visas skrūves ir izņemtas.
- Skrūves izņemšanai neizmantojiet lenķeida skrūvgriezi ar vītnes fiksācijas uzmavu.

## Tēmēšanas ierīces noņemšana

- Nepieciešamības gadījumā vispirms atkārtoti pievienojet tēmēšanas ierīces turētāju tēmēšanas ierīcei. Pavelciet tēmēšanas ierīces turētāja ārējo vārpstu roktura virzienā un pēc tam pievienojet tēmēšanas ierīcei. Atbrīvojiet tēmēšanas ierīces turētāja ārējo vārpstu.
- Ievietojiet savienojumu tēmēšanas ierīces turētājā un atvienojet savienojuma skrūvi no implanta, pagriežot savienojumu pretēji pulksteņa rādītāju kustības virzienam.
- Noņemiet no implanta tēmēšanas ierīci.
- Ja tēmēšanas ierīci ir grūti noņemt, pārbaudiet, vai visas skrūves ir izņemtas un izņemšanas laikā neblokē tēmēšanas ierīci.

## Implanta karte un brošūra "Informācija pacientam"

Ja implanta karte ir piegādāta kopā ar oriģinālo iepakojumu, izsniedziet to pacien-tam un sniedziet nepieciešamo informāciju, kas ietvera brošūrā "Informācija pacientam". Dokumenta ar pacientam paredzēto informāciju elektroniskā versija ir pieejama tīmekļa vietnē [ic.jnjmedicaldevices.com](http://www.jnjmedicaldevices.com)



0123



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

Lietošanas instrukcija:  
[www.e-ifu.com](http://www.e-ifu.com)