

---

# Указания за употреба ACIS

Тези указания за употреба не са  
предназначени за разпространение в САЩ.

# Указания за употреба

## ACIS

Моля, преди употреба прочетете внимателно тези указания за употреба, брошурата на Synthes "Важна информация" и съответните хирургични техники. Уверете се, че познавате съответната хирургична техника.

## Материал

Материал:	Стандарт:
PEEK	ASTM F 2026
TAV ELI	ASTM F 136

## Предназначение

Системата Synthes ACIS е предназначена за подмяна на цервикалните интервертебрални дискове и за фузия на съседните вертебрални тела на ниво C2 – C7 след предна цервикална дисектомия за редукция и стабилизация на цервикалния сегмент на гръбнака. Препоръчително е използването на автоложна кост или заместителен костен гraft.

## Показания

Цервикални патологични състояния, за които е показана сегментна артродеза:

- Дегенеративни заболявания на дисковете и нестабилност
- Руптурирали и хернирани дискове
- Псевдоартраоза или неуспешна спондилодеза.

За многосегментни фузии със системата ACIS се препоръчва допълваща фиксация.

## Противопоказания

- Остеопороза
- Тежка нестабилност
- Фрактури на вертебралните тела
- Спинални тумори
- Инфекции

## Страницни ефекти

Както при всички големи хирургични процедури, могат да възникнат рискове, страницни ефекти и нежелани събития. Въпреки че могат да възникнат много възможни реакции, някои от най-честите могат да включват:

Проблеми, възникващи вследствие на анестезията и позиционирането на пациента (напр. гадене, повръщане, дентални наранявания, неврологични увреждания и т.н.), тромбоза, емболия, инфекция, обилно кървене, ятогенно нараняване на нерви и съдове, увреждане на меките тъкани, вкл. оток, обрязване на абнормни цикатрикси, функционално увреждане на мускулно-скелетната система, болест на Sudeck, алергични реакции/реакции на свръхчувствителност, страницни ефекти, свързани с изпъване на импланта или изделието, лошо свързване, липса на свързване, продължаваща болка, увреждане на съседни кости, дискове или мека тъкан, дурално разкъсване или изтичане на гръбначномозъчна течност, компресия и/или контузия на гръбначния мозък, частично разместяване на гraftа, вертебрална ангулация.

## Стерилно изделие

**STERILE R** Стерилизирано с облъчване

Съхранявайте имплантите в оригиналната им защитна опаковка и не ги изваждайте от опаковката до момента непосредствено преди употреба.

Преди използване проверете срока на годност на продукта и се уверете в целостта на стерилината опаковка. Да не се използва, ако опаковката е повредена.

 Да не се стерилизира повторно

## Изделие за еднократна употреба

 Не употребявайте повторно

Продукти, предназначени за еднократна употреба, не трябва да се използват повторно.

Повторното използване или обработване (напр. почистване и повторна стерилизация) могат да нарушият структурната целост на изделието и/или да доведат до неуспешното му функциониране, което може да причини нараняване, заболяване или смърт на пациента.

Освен това повторното използване на изделия, предназначени за еднократна употреба, може да създаде риск от замърсяване, напр. вследствие на пренасяне на инфекциозен материал от един на друг пациент. Това може да доведе до нараняване или до смърт на пациента или оператора.

Замърсеният имплант не трябва да се обработват отново. Импланти на Synthes, които са контаминирани с кръв, тъкан и/или телесни течности/материи, никога не трябва да се използват повторно и с тях трябва да се борави съгласно с болничния протокол. Въпреки че може да изглеждат неповредени, имплантите могат да имат малки дефекти и вътрешни напрежения, които могат да причинят умора на материала.

## Предпазни мерки

Общите рискове, свързани с хирургичните намеси, не са описани в тези указания за употреба. За повече информация, моля, направете справка с брошурата на Synthes "Важна информация".

## Предупреждения

Силно препоръчително е ACIS да се имплантира само от опериращи хирурги, които познават общите проблеми на spinalната хирургия и са способни да прилагат специфичните за продукта хирургични техники. Имплантацията трябва да се извърши съгласно с указанията за препоръчителната хирургична процедура. Хирургът е отговорен за това да гарантира правилно извършване на операцията.

Производителят не е отговорен за никакви усложнения, настъпващи вследствие на неправилна диагноза, избор на неправилен имплант, неправилно комбинирани компоненти на имплант и/или оперативни техники, ограниченията на методите на лечение или недостатъчна асептика.

## Комбинация от медицински изделия

Synthes не са провели съвместимостта с изделия, предоставяни от други производители, и не поемат отговорност при подобни случаи.

## Магнитно-резонансна среда

Съвместимо с MP при определени условия:

Неклинично тестване в най-лошия възможен сценарий показва, че имплантите на системата ACIS са съвместими с MP при определени условия.

Тези артикули могат да бъдат сканирани безопасно при следните условия:

- Статично магнитно поле 1,5 Tesla и 3,0 Tesla.
- Пространствено градиентно поле 300 mT/cm (3000 Gauss/cm).
- Максимално ниво на усреднена целотелесна specific absorption rate (специфично ниво на абсорбция) (SAR) 4 W/kg за 15 минути сканиране.

Въз основа на неклинично тестване, имплантът ACIS ще доведе до повишаване на температурата с не повече от 2,6°C при максимално ниво на усреднена целотелесна специфична абсорбция (SAR) 4 W/kg, оценено чрез калориметрия за 15 минути MP сканиране в MP апарат 1,5 Tesla и 3,0 Tesla.

Качеството на MP образното изследване може да бъде нарушено, ако интересът на интерес е в точно същата област или сравнително близо до положението на изделието ACIS.



0123



Synthes GmbH  
Eimattstrasse 3  
4436 Oberdorf  
Switzerland  
[www.synthes.com](http://www.synthes.com)