
Návod k použití

ACIS

Tento návod k použití není určen pro
distribuci v USA.

Návod k použití

ACIS

Před použitím si přečtěte tento návod k použití, „Důležité informace“ Synthes a odpovídající popis chirurgické techniky (www.synthes.com/lit). Ujistěte se, že jste obeznámeni s vhodnou chirurgickou technikou.

Materiál

Materiály:	Norma:
PEEK	ASTM F 2026
TAV ELI	ASTM F 136

Zamýšlený účel

Systém Synthes ACIS je určen jako náhrada cervikálních meziobratlových plotének a ke spojení těl sousedních obratlů v úrovních obratů L1-C7 po anteriorní cervikální disektomii z důvodu redukce a stabilizace cervikální páteře. Doporučuje se použití autogenní kosti nebo substituční kostní štěpu.

Indikace

Cervikální patologie, pro které je indikována segmentová artrodéza:

- degenerativní onemocnění plotének a nestability,
- prasklé nebo vyhřezlé ploténky,
- pseudoartróza nebo neúspěšná spondylodéza.

Pro vícesegmentové fúze se při použití systému ACIS doporučuje doplňková fixace.

Kontraindikace

- osteoporóza,
- významné nestability,
- zlomeniny těla obratle,
- nádory páteře,
- infekce.

Vedlejší účinky

Stejně jako u všech velkých chirurgických zákroků se mohou vyskytnout rizika, vedlejší účinky a nežádoucí příhody. Přestože může dojít k mnoha různým reakcím, nejběžnější z nich zahrnují:

Problémy vyplývající z anestezie a polohování pacienta (např. nevolnost, zvracení, zraňení Zubů, neurologické poruchy atd.), trombóza, embolie, infekce, nadmerné krváčení, iatrogenní nervové a cévní poranění, poškození měkkých tkání včetně otoků, abnormální tvorba jizev, funkční porucha pohybového aparátu, Sudeckova nemoc, alergické reakce/hypersenzitivita a vedlejší účinky spojené s přítomností technického prostředku, nedostatečná fúze, chybějící fúze, pokračující bolesti; poškození přilehlých kostí, plotének nebo měkkých tkání, trhliny dury nebo únik mozkomíšního moku; komprese nebo pohmoždění mých, částečné posunutí štěpu, vybočení obratle.

Sterilní prostředek

STERILE R Sterilizováno zářením

Skladujte implantáty v původním ochranném obalu a nevyjímejte je z obalu dříve než těsně před použitím.

Před použitím zkontrolujte datum expirace produktu a ověřte neporušenosť sterilního obalu. Nepoužívejte, když je obal poškozen.

 Opakově nesterilizujte

Prostředek na jedno použití

 Nepoužívejte opakově

Produkty určené na jedno použití nesmí být použity opakován.

Opakově použití nebo opakování příprava (např. čištění či opětovná sterilizace) mohou narušit konstrukční pevnost prostředku nebo způsobit poruchu prostředku, což může vést k zranění, onemocnění nebo úmrтí pacienta.

Dále, opakováne použití nebo opakování příprava produktů pro jednorázové použití navíc představují riziko kontaminace, například v důsledku přenosu infekčního materiálu z jednoho pacienta na druhého. Mohlo by pak dojít k újmě na zdraví či úmrтí pacienta nebo uživatele.

Kontaminované implantáty nesmí být znovu připravovány. Žádný implantát Synthes, který byl kontaminován krví, tkání nebo tělesnými tekutinami, by neměl být znova používán a je třeba s ním nakládat podle nemocničního protokolu. I když se takový implantát jeví jako nepoškozený, může mít drobné defekty a poruchy vnitřní struktury, které mohou způsobit únavu materiálu.

Bezpečnostní opatření

Obecná rizika spojená s operací nejsou v tomto návodu k použití popsána. Další informace viz příručka společnosti Synthes „Důležité informace“.

Varování

Důrazně se doporučuje, aby implantaci systému ACIS prováděli chirurgové, kteří jsou obeznámeni s obecnými problémy operací páteře a schopní zvládnout chirurgické techniky specifické pro produkt. Implantace musí proběhnout s nástroji pro doporučený chirurgický postup. Chirurg odpovídá za správné provedení operace.

Výrobce není odpovědný za případné komplikace z důvodu nesprávné diagnostiky, volby nesprávného implantátu, nesprávné kombinace součástí implantátu nebo provozních postupů, omezení léčebných metod nebo nedostatečné asepsy.

Kombinace zdravotních prostředků

Společnost Synthes nezkoušela kompatibilitu téhoto prostředku s prostředky jiných výrobců a nepřijímá v takovém případě žádnou odpovědnost.

Prostředí magnetické rezonance

Podmíněně vhodné pro MR:

Neklinické zkoušení nejhoršího případu prokázalo, že systém ACIS je podmíněně vhodný pro prostředí MR.
Tyto prvky mohou být bezpečně snímány za následujících podmínek:
- Statické magnetické pole 1,5 Tesla a 3,0 Tesla.
- Prostorový gradient pole 300 mT/cm (3000 Gauss/cm).
- Maximální průměrná míra specifické absorpcie (SAR, specific absorption rate) pro celé tělo je 4 W/kg při 15 minutách snímání.

Na základě neklinického zkoušení bylo zjištěno, že implantát ACIS dosahuje zvýšení teploty nejvýše 2,6 °C při maximální celotělové specifické míře absorpcie (SAR) 4 W/kg, jak bylo posouzeno kalorimetrií pro 15 minutové MR snímání v MR skenerech 1,5 Tesla a 3,0 Tesla.

Kvalita MR zobrazení může být narušena, pokud je zájmová oblast v přesně stejně oblasti nebo relativně blízko k prostředu ACIS.



0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
www.synthes.com