

---

# Naudojimo instrukcija

## ARCH™ laminoplastikos sistema

Ši naudojimo instrukcija nėra skirta  
platinti JAV.

# Naudojimo instrukcija

ARCH™ laminoplastikos sistema

Prieš naudodami atidžiai perskaitykite šią naudojimo instrukciją, „Synthes“ brošiūrą „Svarbi informacija“ ir atitinkamų chirurginių metodų aprašą. Jstikinkite, ar esate susipažinę su reikiamu chirurginiu metodu.

## Medžiaga

|           |             |
|-----------|-------------|
| Medžiaga: | Standartas: |
| TAN       | ISO 5832-11 |
| CPTI      | ISO 5832-2  |

## Numatytoji paskirtis

ARCH laminoplastikos sistema naudojama stuburo apatinėje kaklo ir viršutinėje krūtinės dalyse (C3-T3) atlikus laminotomiją.

## Indikacijos

- „Ossification of the posterior longitudinal ligament“ (užpakalinio išilginio raiščio osifikacija) (OPLL) daugelyje lygiu išlikus kaklo lordozei.
- Igimta kanalo stenozė su išlikusia klinikinės stuburo dalies lordoze.
- Kaklo sritis spondilozė, apimanti daugelį lygių, išlikus kaklo lordozei.
- Užpakalinė kompresija dėl raiščio hipertrofijos išlikus kaklo lordozei.

## Kontraindikacijos

ARCH laminoplastikos sistemos negalima naudoti:

- Vieno ar dviejų segmentų spondilozės, nesant kanalo stenozės, atvejais.

ARCH laminoplastikos sistemos negalima naudoti, kai yra:

- ūždinė priekinė kompresija;
- nustatyta absoluti kifoze;
- izoliuota radikulopatija;
- prarastas priekinis stuburo palaikymas dėl auglio, traumos ar infekcijos.

## Šalutiniai poveikiai

Kaip ir atliekant didesnes chirurgines operacijas, gali pasireikšti šalutiniai poveikiai ir nepageidaujami reiškiniai. Gali pasireikšti daug reakcijų, kai kurios dažniausiai pasireiškiančios gali būti šios:

Problemos, iškylančios dėl anestezijos ir paciento padėties (pvz., pykinimas, vėmimas, dantų pažeidimai, neurologiniai sutrikimai ir t. t.), trombozė, emboliija, infekcija, stiprus kraujavimas, jatrogeninis nervų ir kraujagyslių pažeidimas, minkštųjų audinių pažeidimas, išskaitant tinimą, nenormaliu randu susidarymą, funkcinį raumenų ir kaulų sistemas sutrikimą, Zudeko liga, alergines / padidėjusio jautrumo reakcijas, su implanto arba įtaisu iškilumą susijusius šalutinius poveikius, netaisyklingą suaugimą, nesuaugimą, nuolatinį skausmą; gretimų kaulų, tarplankstelių diskų arba minkštųjų audinių pažeidimas, kietojo smegenų dangalo iplėšimas arba stuburo smegenų skysčių ištekėjimas, stuburo smegenų kompresija ir (arba) kontuzija, dalinis transplantato pasislėpinimas, nenormalus slankstelio išlinkimas.

## Sterilus įtaisas

**STERILE R** Sterilizuota švitinant

Implantus laikykite originalioje pakuočioje, iš jos išimkite tik tuomet, kai implantą būsite pasiruoše iškart panaudoti.

Prieš naudodami gaminį, patirkinkite jo galiojimo pabaigos datą ir patirkinkite, ar sterilus pakuočė yra nepažeista. Nenaudokite, jei pakuočė yra pažeista.

## Vienkartinius įtaisai

 Nenaudokite pakartotinai

Vienkartinių gaminijų negalima naudoti pakartotinai.

Panaudojus arba apdorojus (pvz., išvalius arba sterilizavus) pakartotinai, gali būti pažeista įtaiso konstrukcija ir (arba) įtaisas gali sugesti, todėl pacientas gali būti sužalotas, susardintas arba žuti.

Be to, pakartotinai naudojant arba apdorojant vienkartinius įtaisus gali kilti užkrėtimo rizika, pvz., dėl infekcijos sukėlėjų pernešimo iš vieno paciento į kitą. Dėl šios priežasties pacientas arba naudotojas gali būti sužalotas arba žuti.

Užterštų implantų negalima apdoroti pakartotinai. Jokio „Synthes“ implanto, kuris buvo užterštas krauju, audiniu ir (arba) kuno skyciai / pūliais, nebegalima naudoti, ji reikia pašalinti pagal ligoninėje numatyta protokola. Nors gali atrodyti, kad implantai nėra pažeisti, tačiau juose gali būti mažų defektų ir vidinio įtempio sričių, dėl kurių gali atsirasti medžiagos nuovargis.

## Atsargumo priemonės

Šioje naudojimo instrukcijoje su operacija susiję bendrieji pavojai yra nenurodyti. Išsa- mesnę informaciją žr. „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“.

## Ispėjimai

Griežtai rekomenduojama, kad ARCH laminoplastikos sistemą implantuotu operuojančius chirurgus, kurie yra susipažinę su bendromis stuburo chirurgijos problemomis ir kurie yra įsisavinę specifinius gaminii chirurginius metodus. Implantuoti reikia laikantis nurodymų rekomenduojamai operacijai. Chirurgas yra atsakingas už teisingą operacijos atlikimą.

Gamintojas neprisiima atsakomybės už jokias komplikacijas, pasireiškiančias dėl kladings diagnozės, parinkto netinkamo implanto, netinkamai sujungtų implanto komponentų ir (arba) operavimo metodų, gydymo metodų aprabojimų arba aseptikos reikalavimų nesilaikymo.

## Medicininii įtaisų suderinimas

„Synthes“ neišbandė suderinamumo su kitu gamintoju įtaisais ir tokiais atvejais nepri- siima jokios atsakomybės.

## Magnetinio rezonanso aplinka

MR sąlyginis:

Neklinikiniai ARCH laminoplastikos sistemos implantai bandymai pagal blogiausio atvejo scenarijų parodė, kad jie yra suderinami su MR su išlygomis. Šiuos gaminius galima saugiai nuskaityti esant šioms sąlygom:

- Statinio magnetinio lauko magnetinio srauto tankis 1,5 ir 3,0 teslos.
- Erdvinis lauko gradientas 300 mT/cm (3000 Gauss/cm).
- Didžiausia viso kūno vidutinė „specific absorption rate“ (specifinė sugerties sparta) (SAR) atliekant 15 minučių trukmės tyrimą yra 1 W/kg.

Neklinikiniai tyrimai parodė, kad ARCH laminoplastikos implantai pakelia temperatūrą ne daugiau kaip 5 °C esant viso kūno vidutinei specifiei sugerties spartai (SAR) 1 W/kg, išmatuotai kalorimetru po 15 minučių MR nuskaitymo 1,5 ir 3,0 teslų MR tomoografu.

MR vaizdo kokybę gali būti blogesnė, jei dominanti sritis sutampa su ARCH laminoplastikos įtaiso vieta arba yra arti jos.

## Įtaiso paruošimas prieš panaudojant

„Synthes“ gaminius, kurie yra tiekiami nesterilus, būtina išvalyti ir sterilizuoti garais prieš naudojant operaciniams gydymui. Prieš valydamai, nuimkite visas originalias pakuočes. Prieš sterilizuodami garais, įdekitė gaminį į patvirtintą plėvelę arba tarą. Laikykites valymo ir sterilizavimo nurodymų, pateiktų „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“.

## Įtaiso apdorojimas / pakartotinis apdorojimas

Išsamios instrukcijos apie implantų apdorojimą ir daugkartinių įtaisių, instrumentų padėklų ir dėžių pakartotinį apdorojimą aprašytos „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“. Instrumentų surinkimo ir išardymo instrukciją „Daugiadalių instrumentų arydmas“ galima atsisiųsti adresu: <http://www.synthes.com/reprocessing>



0123



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