

---

# Lietošanas norādījumi

## CSLP™ – kakla skriemeļu fiksācijas plātne

Šie lietošanas norādījumi nav paredzēti izplatīšanai ASV.

# Lietošanas norādījumi

CSLP™ – Cervical Spine Locking plate (kakla skriemeļu fiksācijas plātne), CSLP™ VA un CSLP™ ātrās fiksācijas skrūves  
Lūdzu, pirms lietošanas reizes izlasiet šos lietošanas norādījumus, Synthes brošūru „Svarīga informācija” un atbilstošos kirurgisko tehnoloģiju aprakstus. Pārliecinieties, ka labi pārzināt attiecīgo kirurģijas paņēmienu.

## Materiāls

Materiāls:	Standarts:
CPTI	ISO 5832-2
TAN	ISO 5832-11

## Paredzētais lietojums

CSLP tiek izmantota kakla skriemeju (C2–T2) anteriorai nostiprināšanai ar plātni iekšējas fiksācijas nolūkā, ārstējot nestabilitāti, kas saistīta ar lūzumiem/dislokācijām, deģe-neratīvām slimībām, audzējiem un daļēju vai pilnīgu spondilektomiju.

## Indikācijas

### CSLP

CSLP tiek izmantota kakla skriemeju (C2–T2) anteriorai nostiprināšanai ar plātni iekšējas fiksācijas nolūkā, ārstējot nestabilitāti, kas saistīta ar:

- lūzumiem/dislokācijām;
- deģeneratīvām slimībām;
- audzēji;
- daļēju vai pilnīgu spondilektomiju.

### CSLP VA

Kakla skriemeļu fiksācijas plātnē ar mainīgo lenķi tiek izmantota iekšējai anteriorai mugurkaula fiksācijai (C2–T2) nestabilitātes ierobežošanas nolūkā šādās situācijās:

- lūzumi;
- deģeneratīvi traucējumi;
- audzēji;
- daļēja vai pilnīga skriemeļa korpusa rezekcija.

### CSLP ātrās fiksācijas skrūves

CSLP ātrās fiksācijas skrūves ir paredzētas anteriorai pieskrūvēšanai pie kakla skriemeļiem (C2–T2) šādu indikāciju gadījumā:

- diska deģeneratīva slimība (Degenerative disc disease - DDD), kas tiek raksturota kā diskogenētiskas izceļsmes kakla sāpes saistībā ar slimības vēsturē un radiogrāfiskajā izpētē apstiprināta diska deģenerāciju;
- spondilolistēze;
- spinālā stenoze;
- audzēji (prināri un metastatiski);
- neveiksmīgi iepriekšēji saaugumi;
- pseudoartrose;
- deformācija (piem. kifoze, lordoze un/vai skolioze)
- lūzumi/dislokācijas;
- daļēja vai pilnīga spondilektomija.

## Blakusparādības

Tāpat kā lielāko daļu kirurgisko procedūru, var būt riski, blakusparādības un nevēlamīnotikumi. Kaut arī var būt daudzas iespējamās reakcijas, dažas no visbiežāk sastopamajām ir šādas: anestēzijas un pacienta novietojuma izraisītās problēmas (piemēram, sliktā dūša, vēmšana, zobu traumas, neiroloģiski traucējumi utt.), tromboze, embolijs, infekcija, pārmērīga asiņošana, jatrogēns nervu un asinsvadu ievainojums, mīksto audu bojājumi, t.sk. pietūkums, patoloģisku rētu veidošanās, muskuļu un skeleta sistēmas funkcionāli traucējumi, Sudeka slimība, alergisks kums / pauaugstinātās jutības reakcijas, blakusparādības, kas saistītas ar implantu vai aparātūras izvirzījumu, nepareiza saaugšana, nesaugšana, pastāvīgas sāpes; blakus esošo kaulu, disku vai mīksto audu bojājumi, durāli plūsumi un mugurkaula šķidruma noplūde; mugurkaula smadzenu kompresija un/vai kontūzija, transplantāta daļēja pārvietošanās, mugurkaula angulācija.

## Vienreizējas lietošanas ierīce



Nelietot atkārtoti

Izstrādājumus, kuri paredzēti vienreizējai lietošanai, nedrīkst lietot atkārtoti. Atkārtota izmantošana vai apstrāde (piem., tīrīšana vai atkārtota sterilizācija) var negatīvi ietekmēt ierīces strukturālo integritāti un/vai izraisīt ierīces bojājumu, kā rezultātā pacients var iegūt traumu, saslimt vai pat nomirkt. Turklat vienreizējas lietošanas ierīču atkārtota lietošana vai atkārtota apstrāde var radīt piesārņošanas risku, piemēram, infekcīzo materiāla pārnese no viena pacienta uz citu. Tādējādi var tikt izraisīti pacienta vai lietotāja ievainojumi vai nāve.

Piesārņotus implantus nedrīkst apstrādāt atkārtoti. Nevienu ar asinim, audiem un/vai ķermenā šķidrumiem/vielām piesārņotu Synthes implantu nedrīkst izmantot vēlreiz, un ar to ir jārīkojas atbilstoši slimīcas noteikumiem. Lai gan implanti var izskatīties nebojāti, tiem var būt nelielci defekti un iekšējā sprieguma pazīmes, kas var izraisīt materiāla nogurumu.

## Piesardzības pasākumi

Šajā lietošanas instrukcijā nav aprakstīti vispārējie, ar kirurģiju saistītie riski. Vairāk informācijas skatiet Synthes brošūrā „Svarīga informācija”.

## Brīdinājumi

Stingri ieteicams, lai CSLP rāmu implantēšanu veic tikai praktizējoši kirurgi, kuri labi pazīst vispārējās mugurkaula kirurģijas problēmas un kuri ir spējīgi pārvaldīt ar šo izstrādājumu saistītos išpāšos kirurģijas paņēmienus. Implantēšana ir jāveic saskaņā ar ieteicamo kirurģijas procedūru norādījumiem. Kirurgs ir atbildīgs par to, lai operācija tiktu veikta pareizi.

Ražotājs nav atbildīgs par jebkādam komplikācijām, kas radušas nekorektas diagnozes, nepareiza implantā izvēles, nepareiza kombinētu implantā sastāvdaju un/vai operācijas tehnoloģiju, ārstēšanas metožu ierobežojumu vai neadekvātas aseptikas dēļ.

## Medicīnas ierīču kombinācija

Uzņēmums Synthes nav pārbaudījis saderību ar ierīcēm, ko piedāvā citi ražotāji, un šajā ziņā atbilstību neuzņemas.

## Magnētiskās rezonances vide

MR nosacījumi:

Nekliniskajās pārbaudēs pēc sliktākā gadījuma scenārija ir pierādīts, ka CSLP sistēmas ir savietojamas ar MR. Šos priekšmetus var droši skenēt šādos apstākļos:

- statiskais magnētiskais lauks ir 1,5 teslas un 3,0 teslas;
- telpiskā gradiensta lauks ir 300 mT/cm (3000 Gauss/cm);
- maksimāls visa ķermenā vidējās īpatnējās absorbcijas intensitāte (specific absorption rate - SAR) 15 minūšu skenēšanas gadījumā ir 2 W/kg.

Saskaņā ar nekliniskajām pārbaudēm CSLP implanti neradīs temperatūras paaugstinājumu vairāk par 5,5 °C, pie maksimālās visa ķermenā vidējās īpatnējās absorbcijas intensitātes (SAR) 2 W/kg, kā novērtēts ar kalorimetru, 15 minūtes skenējot MR 1,5 teslu un 3,0 teslu MR skeneri.

MR attēlveidošanas kvalitāte var pasliktināties, ja interesējošā zona sakrīt ar vai ir relatīvi tuvu CSLP ierīces pozīcijai.

## Apstrāde pirms ierīces lietošanas.

Synthes izstrādājumi, kas tiek piegādāti nesterīlā stāvoklī, ir jātira un jāsterilizē ar tvaiku pirms to izmantošanas kirurģijā. Pirms tīrīšanas nonemiet visu oriģinālo iepakojumu. Pirms sterilizācijas ar tvaiku novietojiet izstrādājumu apstiprinātā aptišanas materiālā vai tvertnē. Ievērojet tīrīšanas un sterilizācijas norādījumus, kas sniegti Synthes brošūrā „Svarīga informācija”.

## Ierīces apstrāde / atkārtota apstrāde

Sīkāki norādījumi par implantu apstrādi un atkārtoti izmantojamu ierīci, instrumentu paplašu un ietvaru atkārtoto apstrādi ir aprakstīti Synthes brošūrā „Svarīga informācija”. Instrumentu sastiprināšanas un demontāžas instrukcija „Dismantling Multipart Instruments“ (Vairākdaļu instrumentu demontažā) ir lejupielādējama lapā: <http://www.synthes.com/reprocessing>



0123



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