
Указания за употреба

СИСТЕМА OCCIPITO-CERVICAL FUSION

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

Указания за употреба

СИСТЕМА OCCIPITO-CERVICAL FUSION

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:
TAN	ISO 5832-11
CPTI	ISO 5832-2

Предназначение

Система OCCIPITO-CERVICAL FUSION

Системата на Synthes OCCIPITO-CERVICAL FUSION в комбинация със задна система от винтове и игли на Synthes (напр. Synapse и AXON) е предназначена за осигуряване на стабилизация за настъчаване на фузията на цервикалния сегмент на гръбнака и на окципито-цервикалното съединение (Occiput-Th3) за следните показания:

Показания

Нестабилност в окципито-цервикалния и горния цервикален сегмент на гръбнака:

- Ревматоиден артрит
- Вродени аномалии
- Посттравматични състояния
- Тумори
- Инфекции

Нестабилност в долния цервикален и горния торакален сегмент на гръбнака:

- Посттравматични състояния
- Тумори
- Ятрогенна нестабилност след ламинектомия и т.н.

Дегенеративни и болезнени посттравматични състояния в долния цервикален и горния торакален сегмент на гръбнака.

Предни цервикални фузии, налагачи допълнителна задна стабилизация.

Противопоказания

- Спinalна деструкция със съпътстваща загуба на вентрална поддръжка (причинена от тумори, фрактури и инфекции) води до голяма нестабилност в цервикалния и горния торакален сегмент на гръбнака. При тази ситуация стабилизацията само с тази система не е достатъчна. От критично значение е допълнителната предна стабилизация.
- Тежка остеопороза

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, ятрогенно нараняване на нерви и съдове, увреждане на меките тъкани, вкл. оток, образуване на абнормни цикатрикси, функционално увреждане на мускуло-скелетната система, болест на Sudeck, алергични реакции/реакции на свръхчувствителност, страницни ефекти, свързани с изпъване на имплантата или изделиято, лошо свързване, липса на свързване, продължаваща болка, увреждане на съседни кости, дискове или мека тъкан, дурално разъзвъзване или изтичане на гръбначномозъчна течност, компресия и/или контузия на гръбначния мозък, частично разместване на графта, вертебрална ангулация.

Стерилно изделие

STERILE R Стерилизирано с обльчване

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 стерилната опаковка. Да не се използва, ако опаковката е повредена.

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 наручат структурната цялост 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. Имплантите 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 имплантите от системата OCCIPITO-CERVICAL FUSION да се имплантират само от оперирани 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 тествали 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 OCCIPITO-CERVICAL FUSION са съвместими с MP при определени условия. Тези артикули могат да се сканират 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) 1,8 W/kg за 15 минути сканиране.
Въз основа на неклинично тестване, имплантът OCCIPITO-CERVICAL FUSION ще доведе до повишаване на температурата с не повече от 5,7°C при максимално ниво на усреднена целотелесна специфична абсорбция (SAR) 1,8 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 регионът на интерес е в точно същата област или сравнително близо до положението на изделието OCCIPITO-CERVICAL FUSION.

Лечение преди използване на изделието

Продуктите на Synthes, доставяни в нестерилен състояние, трябва да се почистят и стерилизират с пара преди хирургична употреба. Преди почистване отстранете оригиналната опаковка. Преди стерилизация с пара поставете продукта в одобрена обвивка или контейнер. Следвайте указанията за почистване и стерилизация, дадени в брошурата на Synthes "Важна информация".

Обработка/повторна обработка на изделието

Подробни указания за обработка на имплантите и повторна обработка на изделията за многократна употреба, таблите и кутиите за инструменти, са дадени в брошурата на Synthes "Важна информация". Указания за слобояване и разглобяване на инструментите "Разглобяване на инструменти, съставени от много части" могат да се изтеглят от: <http://www.synthes.com/reprocessing>



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