

---

## Naudojimo instrukcija

„Anterior Lumbar Interbody Fusion“ (Priekinio juosmens srities slankstelių kūnų sujungimo) (ALIF) narveliai:

VISIOS

SYNCAGE™-LR

SYNCAGE™

Ši naudojimo instrukcija nėra skirta  
platinti JAV.

# Naudojimo instrukcija

Priekinio juosmens srities slankstelių kūnų sujungimo (ALIF) narveliai:  
VISIOS, SYNCAGE™-LR, SYNCAGE™

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

## Medžiaga

Medžiaga:	Standartas:
PEEK (polietereterketonas)	ASTM F 2026
TAN (Ti-6Al-7Nb)	ISO 5832-11
TAV (Ti-6Al-4V)	ISO 5832-3

## Numatytoji paskirtis

VISIOS:

VISIOS yra implantų ir instrumentų, skirtų priekiniams slankstelių kūnų sujungimui (ALIF) sistema. Sistema buvo sukurta siekiant šių tikslų:

- Atitraukti diską tarpą ir atstatyti normalų diskų aukštį bei fiziologinę lordozę, tuo pačiu praplečiant angas.
- Išsaugoti slankstelių kūnų galinių plokštelių vientisumą.
- Sudaryti optimalią implanto / galinių plokštelių sąsają ir tuo pačiu apriboti gretimų slankstelių nusėdimo riziką.
- Stabilizuoti patologiškai nestabilių segmentų.
- Palaikyti kaulo augimą per implantą.

SYNCAGE-LR:

SYNCAGE-LR skirtas priekiniams slankstelių kūnų sujungimui (ALIF) tais pačiais principais kaip ir SYNCAGE. Tam, kad būtų galima stebeti sujungimo procesą, narveliai pagaminti iš rentgeno spinduliams pralaidaus PEEK.

Be to, tiekiami dvių pagrindų, iš kurių didesnieji būna dvių kampų, 10° ir dar 12° – 12° implantai paprastai naudojami atliekant procedūras L5/S1 diskų lygyje.

SYNCAGE:

SYNCAGE sistema yra implantų ir instrumentų sistema, skirta priekiniams slankstelių kūnų sujungimui (ALIF). Ji sukonstruota taip, kad:

- būtų galima atlikti kūnų sujungimą optimalioje anatominėje padėtyje;
- būtų galima atlikti diskų tarpo atitraukimą ir atstatyti diskų aukštį ir tuo pačiu praplėsti nervų angas;
- būtų išlaikytas galinių plokštelių vientisumas;
- būtų sudaryta optimali implanto / galinių plokštelių sąsaja ir tuo pačiu apribota gretimų slankstelių nusėdimo rizika;
- galėtų jautti kaulas per narvelį.

## Indikacijos

VISIOS:

Juosmens ir lumbosakralinė patologija, kuomet indikuotina segmentinė spondilodezė, pavyzdžiu:

- Degeneracinės tarpslankstelinų diskų ligos ir degeneracinis stuburo nestabilumas.
- Pirminės procedūros kai kurių pažengusių diskų ligų atveju.
- Revizinės procedūros dėl podiskeptominio sindromo.
- Pseudoartrozė arba nepavykusi spondilodezė.
- Degeneracinė spondilolistezė.
- Sąsmaukinė spondilolistezė.

SYNCAGE-LR:

Juosmens ir lumbosakralinė patologija, kai reikia atlikti priekinę segmentinę artrodezę, išskaitant:

- Degeneracinė tarpslankstelinų diskų ligų ir nestabilumą.
- Revizinę operaciją dėl nepavykusios dekomprezijos sindromo ar pseudoartrozės.
- Pablogėjusią spondilolistezę.

SYNCAGE:

Juosmens ir lumbosakralinė patologija, kai reikia atlikti segmentinę artrodezę, išskaitant:

- degeneracinę tarpslankstelinų diskų ligą ir nestabilumą;
- pagrindines operacijas kai kurių pažengusių diskų ligų atveju;
- revizinę operaciją dėl podiskeptominio sindromo;
- pseudoartrozę arba nepavykusią artrodezę;
- degeneracinę spondilolistezę;
- sąsmaukinę spondilolistezę.

Pastaba.

ALIF narveliai (VISIOS, SYNCAGE-LR, SYNCAGE) neskirti naudoti kaip vienas įtaisas; todėl primygintai rekomenduojama papildomai naudoti priemones užpakaliniam ar priekiniams sujungimui.

## Kontraindikacijos

VISIOS:

- slankstelio kūno lūžiai;
- rimtas stuburo nestabilumas;
- pirminiai stuburo iškrypimai;
- stuburo augliai.

SYNCAGE-LR:

- stuburo lūžiai;
- stuburo augliai;
- osteoporozė;
- infekcija.

SYNCAGE-LR:

- stuburo lūžiai;
- stuburo augliai;
- didelis stuburo nestabilumas;
- pirminiai stuburo iškrypimai.

## Galimi nepageidaujami reiškiniai

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

Problemos, kylančios 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, nenormalių randų susidarymą, funkcinį raumenų ir skeleto sistemos sutrikimą, kompleksinį regioninį skausmo sindromą (CRPS), alergiją / padidėjusio jautrumo reakcijas, su implanto arba įtaisų iškilumų susijusį šalutinį poveikį, netaisyklinę suaugimą, nesuaugimą, nuolatinį skausmą; gretimų kaulų (pvz., skverbimasis gilyn), tarpslankstelinų diskų (pvz., gretimo lygio degeneracija) arba minkštųjų audinių pažeidimas, kietojo smegenų dangalo iplėšimas arba stuburo smegenų skysčio pratekėjimas, stuburo smegenų kompresija ir (arba) kontuzija, dalinis transplantato pasislinkimas, slankstelio iškrypimas.

## Sterilus įtaisas

**STERILE R** Sterilizuota švitinant

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

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



Nesterilizuokite pakartotinai

## Vienkartinis įtaisas



Pakartotinai nenaudoti

Vienkartinių gaminii 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 sukelėjų 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) kūno skysčiais / pūliais, nebegalima naudoti, jis reikia pašalinti pagal ligoninėje numatytą protokolą. 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

Naudojant ALIF narvelius, paciento klinikiniams rezultatams įtaikos gali turėti:

- sunkios, endokrininės sistemos sukeltos kaulų ligos (pvz., hiperparatiroidizmas);
- dabartinis gydymas steroidais ir vaistais, turinčiais įtaikos kalcio metabolizmui (pvz., kalcitoninas);
- sunkus, blogai kontroliuojamas diabetas (cukrinis diabetas), kai žaizdos yra linkusios prastai gyti;
- imunitetą slopinantis gydymas;
- prasta kaulo kokybė (tankis), osteoporozės pažeistas kaulas;
- projektilinė ribas viršijanti paciento apkrova (t. y. dėl traumos, nutukimo);
- paciento amžius;
- prasta mygtys.

Šioje naudojimo instrukcijoje su operacija susiję bendrieji pavoja yra nenurodyti. Išsamnę informaciją žr. „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“.

## Ispėjimai

Taikant ALIF metodą, kyla tam tikri pavojai: didelio kraugo kieko praradimas dėl didelių kraujagyslių pažeidimo (cituojaamoje medicinėje literatūroje šio pavojaus dažnis nurodytas nuo 1% iki 15%); vyrams kitas pavojus, susijęs su šiuo priėjimu yra tas, kad prieiga per L5-S1 (juosmens 5 segmentą ir sakralinį 1 segmentą) gali komplikuotis retrograde ejakuliacija.

Griežtai rekomenduojama, kad ALIF narvelius implantuotų operuojantys chirurgai, susipažinę su bendromis stuburo chirurgijos problemomis ir kurie yra įsisavinę specifinius gaminiai chirurginius metodus. Implantuoti reikia laikantis nurodymų rekomenduojamai operacijai. Chirurgas yra atsakingas už teisingą operacijos atlikimą.

Gamintojas neprisiima atsakomybės už jokias komplikacijas, pasireiškančias dėl kladingsos diagnozės, parinkto netinkamo implanto, netinkamai sujungtų implanto komponentų ir (arba) operacimo metodų, gydymo metodų apribojimų arba aseptikos reikalavimų nesilaikymo.

## Medicininių įtaisų sederinimas

„Synthes“ neišbandė sederinamumo su kitų gamintojų įtaisais ir tokiais atvejais neprisiima jokių atsakomybės.

## Magnetinio rezonanso aplinka

MR sąlyginis:

### VISIOS:

Neklininkiniai VISIOS sistemos implantų bandymai pagal blogiausio atvejo scenarijų parodė, kad jie yra sederinami su MR. Šie gaminiai gali būti saugiai skenuojami šiomis sąlygomis:

- 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 4 W/kg.

Neklininkiniai tyrimai parodė, kad VISIOS implantai pakelia temperatūrą ne daugiau kaip 4,0 °C esant viso kūno vidutinei specifinei sugerties spartai (SAR) 4 W/kg, išmatuotai kalorimetru po 15 minučių MR skenavimo 1,5 ir 3,0 teslų MR skeneriu.

MR tyrimo kokybė gali būti blogesnė, jei skenuojama sritis yra ten pat arba arti VISIOS įtaiso.

### SYNCAGE-LR:

Neklininkiniai bandymai pagal blogiausio atvejo scenarijų parodė, kad SYNCAGE-LR sistema yra sederinami su MR. Šie gaminiai gali būti saugiai skenuojami šiomis sąlygomis:

- 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 specifinė sugerties sparta (SAR) atliekant 15 minučių trukmės tyrimą yra 4 W/kg.

Neklininkiniai tyrimai parodė, kad SYNCAGE-LR implantai pakelia temperatūrą ne daugiau kaip 2,5 °C esant viso kūno vidutinei specifinei sugerties spartai (SAR) 4 W/kg, išmatuotai kalorimetru po 15 minučių MR skenavimo 1,5 ir 3,0 teslų MR skeneriu.

MR tyrimo kokybė gali būti blogesnė, jei skenuojama sritis yra ten pat arba arti SYNCAGE-LR įtaiso.

## SYNCAGE:

Neklininkiniai bandymai pagal blogiausio atvejo scenarijų parodė, kad SYNCAGE sistema yra sederinama su MR. Šie gaminiai gali būti saugiai skenuojami šiomis sąlygomis:

- 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 specifinė sugerties sparta (SAR) atliekant 15 minučių trukmės tyrimą yra 4 W/kg.

Neklininkiniai tyrimai parodė, kad SYNCAGE implantai pakelia temperatūrą ne daugiau kaip 4,0 °C esant viso kūno vidutinei specifinei sugerties spartai (SAR) 4 W/kg, išmatuotai kalorimetru po 15 minučių MR skenavimo 1,5 ir 3,0 teslų MR skeneriu.

MR tyrimo kokybė gali būti blogesnė, jei skenuojama sritis yra ten pat arba arti SYNCAGE įtaiso.

## Įtaiso paruošimas prieš panaudojant

„Synthes“ gaminiai, kurie yra tiekiami nesterilūs, būtina išvalyti ir sterilizuoti garais prieš naudojant operaciniams gydymui. Prieš valydami, nuimkite visas originalias pakuočes. Prieš sterilizuodami garais, įdėkite 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 įtaisų, instrumentų padėklų ir dėžių pakartotinį apdorojimą aprašytos „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“. Instrumentų surinkimo ir išardymo instrukciją „Daugiadalių instrumentų arydmas“ galima atsišiusti adresu:

<http://emea.depuyssynthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>



Synthes GmbH  
Eimattstrasse 3  
4436 Oberdorf  
Switzerland  
Tel: +41 61 965 61 11  
Fax: +41 61 965 66 00  
[www.depuyssynthes.com](http://www.depuyssynthes.com)