

---

# Návod k použití

## SYNEX™

Tento návod k použití není určen pro  
distribuci v USA.

# Návod k použití

## SYNEX™

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

## Materiál

Materiál: Norma:  
TAN (Ti-6Al-7Nb) ISO 5832-11

## Zamýšlený účel

SYNEX je nahrazení těla obratle a implantuje se anteriorním přístupem v torakální páteři od T5 do T12 v lumbální páteři od L1 do L4. Používá se jako opora anteriorního sloupce páteře.

V závislosti na anatomických a patologických požadavcích je SYNEX možné použít pro mono-, bi- a trisegmentální fúze.

## Indikace

- primární nebo sekundární nádory torakální nebo lumbální páteře,
- zlomenina těla obratle torakální nebo lumbální páteře,
- posttraumatická kyfoza,
- infekční nemoci, u kterých je indikována resekce částí těl obratlů.

Poznámka: Vždy kombinujte systém SYNEX s dodatečným, inherentně stabilním interním fixačním prostředkem, jako je například doplňková fixace DePuy Synthes Spine, která bude nést tahové síly a rovněž zatižení při torzi, flexi a extenzi.

## Kontraindikace

- významná osteoporóza,
- rekonstrukce více než dvou sousedních těl obratlů,
- víceúrovňová metastazující destrukce páteře.

## Možná rizika

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

Problemy vyplývající z anestezie a polohování pacienta (např. nevolnost, zvracení, zranění Zubů, neurologické poruchy atd.), trombóza, embolie, infekce, nadměrné krváčení, iatrogenní nervové a cévní poranění, poškození měkkých tkání včetně otoků, abnormální tvorba jizev, funkční porucha pohybového aparátu, komplexní regionální bolestivý syndrom (CRPS), alergické reakce/hypersenzitivita a vedlejší účinky spojené s uvolněním technického prostředku, nedostatečná fúze, chybějící fúze, pokračující bolesti; poškození přilehlých kostí (např. sesedání), plotének (např. degenerace sousedního úrovně) nebo měkkých tkání, trhliny dury nebo únik mozkomíšního moku; komprese nebo pozměnění míchy, částečné posunutí štěpu, vybočení obratle.

## Prostředek na jedno použití



Produkty určené na jedno použití nesmí být použity opakován.

Opakování 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 úmrtí pacienta.

Dále, opakování 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 úmrtí pacienta nebo uživatele.

Kontaminované implantáty nesmí být znova 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 prostředku SYNEX prováděli chirurgové, kteří jsou obeznámeni s obecnými problémy operací páteře a schopní zvládnat 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 tétoho 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 implantáty systému SYNEX jsou podmíněně vhodné 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 3 W/kg při 15 minutách snímání.

Na základě neklinického zkoušení bylo zjištěno, že implantát SYNEX dosahuje zvýšení teploty nejvýše 5,2 °C při maximální celotělové specifické míře absorpcie (SAR) 3 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 prostředku SYNEX.

## Ošetření před použitím prostředku

Produkty společnosti Synthes dodávané v nesterilním stavu musí být před chirurgickým použitím očištěny a sterilizovány parou. Před čištěním sejměte veškeré původní obaly. Před sterilizací parou produkty obalte schváleným materiálem nebo je vložte do schválené nádoby. Dodržujte pokyny pro čištění a sterilizaci uvedené v části „Důležité informace“ v příručce Synthes.

## Příprava/opětovná příprava prostředku

Podrobné pokyny pro přípravu a opětovnou přípravu zařízení pro opakování použití, podnosů a pouzder na nástroje jsou popsány v příručce Synthes „Důležité informace“. Pokyny pro montáž a demontáž nástrojů „Rozebírání vícedílných nástrojů“ je možné stáhnout na adrese:

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



0123



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