
Návod k použití

Implantáty SYNFIX™ Evolution

Tento návod k použití není určen k distribuci
ve Spojených státech.

Ne všechny produkty jsou v současnosti
k dispozici na všech trzích.

Návod k použití

Implantáty SYNFix™ Evolution

SYNFix Evolution je samostatný prostředek pro anteriorní lumbální meziobratlovou fúzi (ALIF, anterior lumbar interbody fusion) určený k použití v lumbální oblasti páteře. Součástí prostředku je anteriorní fixační titanová dlaha s titanovými zajišťovacími šrouby a radiolucentní PEEK meziobratlová klícka s tantalovými značkovacími koliky. Klícka se skládá z centrálního lumenu, který je schopen přijmout materiál pro kostní štěp.

Tyto implantáty jsou k dispozici v různé výšce a ploše se 4 možnostmi lordotického úhlu.

Tento návod k použití obsahuje informace o následujících produktech:

04.835.120.02S	08.815.145S	08.815.232S	08.815.314S
04.835.125.02S	08.815.146S	08.815.233S	08.815.315S
04.835.130.02S	08.815.152S	08.815.234S	08.815.316S
04.835.220.02S	08.815.153S	08.815.235S	08.815.322S
04.835.225.02S	08.815.154S	08.815.236S	08.815.323S
04.835.230.02S	08.815.155S	08.815.241S	08.815.324S
08.815.101S	08.815.156S	08.815.242S	08.815.325S
08.815.102S	08.815.163S	08.815.243S	08.815.326S
08.815.103S	08.815.164S	08.815.244S	08.815.331S
08.815.104S	08.815.165S	08.815.245S	08.815.332S
08.815.105S	08.815.166S	08.815.246S	08.815.333S
08.815.106S	08.815.173S	08.815.252S	08.815.334S
08.815.111S	08.815.174S	08.815.253S	08.815.335S
08.815.112S	08.815.175S	08.815.254S	08.815.336S
08.815.113S	08.815.176S	08.815.255S	08.815.341S
08.815.114S	08.815.201S	08.815.256S	08.815.342S
08.815.115S	08.815.202S	08.815.263S	08.815.343S
08.815.116S	08.815.203S	08.815.264S	08.815.344S
08.815.122S	08.815.204S	08.815.265S	08.815.345S
08.815.123S	08.815.205S	08.815.266S	08.815.346S
08.815.124S	08.815.206S	08.815.273S	08.815.352S
08.815.125S	08.815.211S	08.815.274S	08.815.353S
08.815.126S	08.815.212S	08.815.275S	08.815.354S
08.815.131S	08.815.213S	08.815.276S	08.815.355S
08.815.132S	08.815.214S	08.815.301S	08.815.356S
08.815.133S	08.815.215S	08.815.302S	08.815.363S
08.815.134S	08.815.216S	08.815.303S	08.815.364S
08.815.135S	08.815.222S	08.815.304S	08.815.365S
08.815.136S	08.815.223S	08.815.305S	08.815.366S
08.815.141S	08.815.224S	08.815.306S	08.815.373S
08.815.142S	08.815.225S	08.815.311S	08.815.374S
08.815.143S	08.815.226S	08.815.312S	08.815.375S
08.815.144S	08.815.231S	08.815.313S	08.815.376S

Důležitá poznámka pro lékaře a pracovníky operačního sálu: Tento návod k použití nezahrnuje všechny informace potřebné pro výběr a použití prostředku. Před použitím si přečtěte návod k použití a část „Důležité informace“ příručky společnosti Synthes. Ujistěte se, že jste obeznámeni s vhodným chirurgickým postupem.

Další související informace, například o chirurgických technikách, naleznete na www.jnjmedtech.com/en-EMEA/product/accompanying-information nebo kontaktujte místní zákaznickou podporu.

Materiály

PEEK: polyéteréterketon podle normy ASTM F2026

Slitina titanu: TAN (titán – 6 % hliníku – 7 % niobu) podle normy ISO 5832-11

Tantal podle normy ISO 13782

Zamýšlené použití

Implantáty SYNFix Evolution jsou určeny k použití jako samostatné prostředky pro anteriorní lumbální meziobratlovou fúzi (ALIF) u pacientů s dozrálým skeletem v oblasti lumbální páteře (L1-S1).

Implantáty SYNFix Evolution se zavádějí anteriorním přístupem.

Poznámka: V případě segmentální nestability může být nutná doplňková fixace.

Indikace

Implantáty SYNFix Evolution jsou indikovány při degenerativních onemocněních lumbální páteře.

Kontraindikace

- Vážná osteoporóza

Cílová skupina pacientů

Implantáty SYNFix Evolution jsou určeny k používání u pacientů s dozrálým skeletem. Tyto produkty musí být používány v souladu s účelem použití, indikacemi a kontraindikacemi a s ohledem na anatomii a zdravotní stav pacienta.

Zamýšlený uživatel

Tento návod k použití sám o sobě neposkytuje dostatečné podklady pro přímé použití prostředku nebo systému. Důrazně doporučujeme absolvovat instruktáž od chirurga, který má zkušenosti s používáním těchto prostředků.

Operace musí proběhnout v souladu s návodem k použití a podle doporučeného chirurgického postupu. Chirurg odpovídá za zajištění správného provedení operace. Důrazně se doporučuje, aby operaci prováděli pouze chirurgové, kteří získali příslušnou kvalifikaci, mají zkušenosti s operacemi páteře, uvědomují si obecná rizika spojená s operacemi páteře a jsou obeznámeni s technikami specifickými pro tento produkt.

Tento prostředek je určen k použití kvalifikovanými zdravotnickými pracovníky, kteří mají zkušenosti s operacemi páteře, např. chirurgy, lékaři, personálem operačního sálu a osobami zapojenými do přípravy prostředku.

Veškerý personál, který zachází s tímto prostředkem, musí být dokonale obeznámen se skutečností, že tento návod k použití neobsahuje všechny informace nutné k výběru a použití prostředku. Před použitím si přečtěte návod k použití a část „Důležité informace“ příručky společnosti Synthes. Ujistěte se, že jste obeznámeni s vhodným chirurgickým postupem.

Očekávané klinické přínosy

Pokud se implantáty SYNFix Evolution používají v souladu s určením a podle návodu k použití a informací na štítcích, poskytují tyto prostředky stabilizaci pohybových segmentů po odstranění meziobratlového ploténky jako doplněk k fúzi, u které se očekává, že zajistí úlevu od bolesti zad a/nebo nohy způsobenou degenerativním stavem páteře.

Souhrn bezpečnostních informací a informací o klinické funkčnosti naleznete na následujícím odkazu (po aktivaci): <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Funkční charakteristiky prostředku

Implantáty SYNFix Evolution jsou prostředky pro anteriorní lumbální meziobratlovou fúzi (ALIF), které zajišťují stabilitu pohybových segmentů před provedením fúze.

Možné nežádoucí příhody, nežádoucí vedlejší účinky a zbytková rizika

Stejně jako u všech velkých chirurgických zákonů zde existuje riziko nežádoucích příhod. Mezi možné nežádoucí příhody patří: problémy vyplývající z anestezie a polohování pacienta; trombóza; embolie; infekce; nadměrné krvácení; nervové a cévní poranění; smrt; otoky; abnormální hojení ran nebo tvorba abnormálních jizev; heterotopická osifikace; funkční porucha pohybového aparátu; paralýza (dočasná nebo trvalá); komplexní regionální bolestivý syndrom (KRBs); alergické reakce /hypersenzitivita; příznaky spojené s prominencí implantátu nebo technického prostředku; zlomení, uvolnění nebo migrace implantátu; zhodení ve špatném postavení, pakloub nebo opožděné spojení; snížení hustoty kosti v důsledku stresového stísnění; degenerace sousedního segmentu; přetravávající bolest nebo neurologické příznaky; poškození sousedních kostí, plotének, orgánů nebo jiných měkkých tkání; durální trhliny nebo únik míšního moku; komprese a/nebo pohmoždění míchy; posunutí prostředku nebo materiálu štěpu; angulace obratle.

Sterilní prostředek

STERILE R Sterilizováno ozářením

Sterilní prostředky skladujte v původním ochranném obalu a nevyjmíjte je z obalu dříve než těsně před použitím.

 Nepoužívejte, je-li obal poškozen.

Před použitím zkontrolujte datum exspirace a ověřte neporušenosť sterilního obalu. Prostředek nepoužívejte, pokud je jeho obal poškozený nebo bylo překročeno datum jeho exspirace.

 Neprovádějte opětovnou sterilizaci

Opětovná sterilizace prostředku může vést k narušení jeho sterility a/nebo k nespřízněným specifikacím výkonu a/nebo změně materiálových vlastností.

Prostředek na jednorázové použití

 Nepoužívejte opakovaně

Označuje zdravotnický prostředek, který je určen pouze na jedno použití nebo k použití pro jednoho pacienta v rámci jednoho zátku.

Opakované použití nebo klinické zpracování (např. čištění či opětovná sterilizace) mohou narušit strukturální integritu prostředku a způsobit jeho poruchu, která může vést k poranění, onemocnění nebo úmrtí pacienta.

Opakované použití nebo obnova jednorázových prostředků navíc představují riziko kontaminace, například v důsledku přenosu infekčního materiálu z jednoho pacienta na druhého. Mohlo by dojít k poranění či úmrtí pacienta nebo uživatele.

Kontaminované implantáty nesmí být opakovaně zpracovány. Pokud byl implantát Synthes kontaminován krví, tkání nebo tělesnými tekutinami či sekrety, nesmí se již znova použít a je třeba s ním zacházet podle předpisů daného zdravotnického zařízení. I když se takový implantát jeví jako nepoškozený, může mít drobné defekty a poruchy vnitřní struktury, které mohou způsobit únavu materiálu.

Varování a bezpečnostní opatření

- Důrazně se doporučuje, aby implantát SYNFix Evolution implantovali pouze chirurgové, kteří získali příslušnou kvalifikaci, mají zkušenosť s operacemi páteře, uvědomují si obecná rizika spojená s operacemi páteře a jsou obeznámeni s technikami specifickými pro tento produkt.
- Implantace musí proběhnout podle pokynů pro doporučený chirurgický zákon. Chirurg odpovídá za zajištění správného provedení operace.
- Výrobce neodpovídá za jakékoli komplikace v důsledku nesprávné diagnózy, výběru nesprávného implantátu, nesprávné kombinovaných součástí implantátu a/nebo operačních technik, omezení léčebných metod nebo nedostatečně aseptických podmínek.

Disektomie

Příprava prostoru ploténky

- Aby se zabránilo posunutí materiálu ploténky do páteřního kanálu při zavádění implantátu a vzájemnému působení při růstu kosti, je nezbytné odstranit jádro a vnitřní anulus.
- Příliš agresivní příprava může oslabit koncové plošky v důsledku odstranění kostní tkáně pod chrupavčitými vrstvami. Odstranění celé koncové plošky může zapříčinit sesedání a vést ke ztrátě stability celého segmentu.

Distrakce a mobilizace segmentu

- Abyste minimalizovali riziko fraktury koncové plošky, je nezbytné umístit hroty rozpěrky k posteriornímu okraji těla obratle. Aby bylo dosaženo tohoto cíle, doporučuje se během zavádění rozpěrky provádět kontrolu pomocí zesílovače obrazu.
- Aby nedošlo k poranění vazivových a nervových struktur, je důležité dbát na to, aby nedocházelo k přílišné distrakci segmentu.

Zkoušení

Volitelné: Zkouška plochy

- Pečlivě zhodnotte polohu anterolaterálních okrajů zkušební plochy, abyste se ujistili, že se nachází na okraji těla obratle.

Připojte zkušební implantát k držáku zkušebního implantátu.

- Kosočtvercové rozhraní na zkušební rozpěrce Evolution a držáku implantátu se musí nacházet v rozhraní zkušební rozpěrky.

Vložení zkušebního implantátu

- Neponechávejte zkušební implantát v prostoru ploténky.
- Nedostatečná příprava prostoru ploténky může narušit vaskulární podporu kostního štěpu.
- Dávajte pozor na měkké tkáně nebo cévy, které mohou být v dráze zkušební rozpěrky nebo mohou způsobit interferenci s čepelemi retraktoru.

- Vzhledem k tomu, že zkušební implantáty a implantáty SYNFix Evolution jsou asymetrické, před zavedením se ujistěte, že šípka na zkušebním implantátu směřuje kraniálně.

Zhodnocení anteriorně-posteriorní hloubky

- Pečlivě zhodnotte polohu anterolaterálních okrajů zkušebního implantátu, abyste se ujistili, že se nachází na okraji těla obratle.
- Pokud je zapotřebí hluboká rozpěrka implantátu, ujistěte se, že příruba držáku zkušební rozpěrky je dostatečně zapuštěná, abyste zajistili, že hluboký implantát po zavedení zcela zapadne do prostoru ploténky.

Příprava implantátu

Natěsnání implantátu SYNFix Evolution

- Při provádění komprese nebo impakce štěpu do implantátu nepoužívejte nadměrnou sílu. Mohlo by dojít k narušení integrace cév a hojení kosti.
- Natěšňovací stanice kombinuje odpovídající standardní a hluboké plochy v jedné formě.
- Během natěšňování materiálu štěpu zamezte poškození implantátu SYNFix Evolution.

Zavedení implantátu

Sestavení zaměřovacího prostředku

- Nepoužívejte šíidlo nebo šroubovák bez vhodného zaměřovacího prostředku.

Zavedení implantátu:

Možnost A: Použití zaměřovacího prostředku

Připevněte implantát k zaměřovacímu prostředku

- Ujistěte se, že zaměřovací prostředek odpovídá velikosti implantátu.
- Zaměřovací prostředek by měl být těsně uchycený k dlaze.
- Ujistěte se, že jsou zaměřovací prostředek a implantát bezpečně připojené.

Vložte implantát

- Jelikož je implantát SYNFix Evolution asymetrický, ujistěte se, že je zaveden s šípkou směřující kraniálně.
- Před poklepáním odstraňte spojku, aby nedošlo k poškození spojovacího šroubu.
- Abyste zamezili poškození kosti anteriorního okraje způsobeného zaměřovacím prostředkem, nezavádějte implantát příliš hluboko. Nadměrná impakce může způsobit poškození anteriorní části obratle.

Volitelné: Konečné umístění

- Před poklepáním odstraňte spojku, aby nedošlo k poškození spojovacího šroubu.

Zavedení implantátu:

Možnost B: Použití zaváděcího nástroje / distraktoru SQUID™

- Sestavte zaváděcí nástroj / distraktor Evolution SQUID a vyberte zatláčovací blok.
- Ujistěte se, že používáte zatláčovací bloky SYNFix Evolution. Nepoužívejte černé rýté zatláčovací bloky SYNCAGE Evolution.

Vložte implantát

- Jelikož je implantát asymetrický, ujistěte se, že je zaváděcí nástroj / distraktor Evolution SQUID zaveden tak, aby šípka na implantátu SYNFix Evolution směrovala kraniálně.
- Implantát i zaváděcí nástroj / distraktor SQUID se pohybují směrem k tělu obratle. Dávajte pozor na měkké tkáně a cévy, které se mohou nacházet v dráze implantátu a zaváděcího nástroje / distraktoru SQUID, neboť mohou být tlačeny proti tělum obratlů, případně může dojít k jejich interferenci s čepelemi retraktoru. Nedodržení tohoto pokynu může vést k poranění přilehlých struktur.
- Aby se předešlo nadměrné distrakci segmentu a poranění vazivových, nervových struktur a/nebo koncových plošek obratlů, je důležité se vyvarovat použití implantátu, který je vzhledem k prostoru ploténky příliš vysoký.
- Pomocí skiaskopie potvrďte umístění zaváděcího nástroje / distraktoru Evolution SQUID a implantátu SYNFix Evolution, obnovu výšky ploténky a foramenu a celkové vyrovnání.

Odstranění zaváděcího nástroje / distraktoru SQUID

- Dávajte pozor na měkké tkáně nebo cévy, které mohou být v dráze zaváděcího nástroje / distraktoru nebo mohou způsobit interferenci s čepelemi retraktoru.

Připevnění zaměřovacího prostředku

- Zaměřovací prostředek by měl být těsně uchycený k dlaze.
- Ujistěte se, že jsou zaměřovací prostředek a implantát bezpečně připojené.
- Ujistěte se, že zaměřovací prostředek odpovídá velikosti implantátu.

Volitelné: Konečné umístění

- Před poklepáním odstraňte spojku, aby nedošlo k poškození spojovacího šroubu.

Miniiinvazivní zaměřovací prostředky

- Vzhledem k tomu, že pro šrouby o délce 30 mm není dostatečné vedení, šrouby o délce 25 mm představují nejdélší šrouby, které lze použít s miniiinvazivními zaměřovacími prostředky. V případě šroubů o délce 30 mm je nutné použít standardní zaměřovací prostředky (3.835.001, 3.835.002, 3.835.003).

Zavádění šroubů: Miniinvazivní šroubováky s miniinvazivními zaměřovacími prostředky

- Miniinvazivní šroubováky (3.835.410 a 3.835.413) nelze používat se standardními zaměřovacími prostředky (3.835.001, 3.835.002, 3.835.003), jelikož nejsou dostatečně dlouhé na to, aby dotáhly a zajistily šrouby v dlahách implantátu. Jelikož nedojde k zapojení šroubu do dlahy implantátu SYNFix Evolution, šroub se bude nadále volně otáčet uvnitř zaměřovacího prostředku; požadované konečné utažení nebude proto možné.
- Jako záložní řešení by měl být k dispozici druhý miniinvazivní šroubovák (3.835.410 a/nebo 3.835.413).

Krátý miniinvazivní šroubovák

- Krátký šroubovák může být použit pouze při počátečním zavádění šroubu, zatímco konečné datažení vyžaduje použití standardního (3.835.013) nebo miniinvazivního šroubováku (3.835.413). Aby nedošlo k zaseknutí dvou křížících se šroubů v zaměřovacím prostředku, každý šroub by měl být před zaváděním dalšího šroubu zcela zaveden.

Zavádění šroubů

Volitelné: Sestavení ochranného pouzdra

- Opatrně nasuňte ochranné pouzdro rovně přes hrot šídla tak, aby nedošlo k jeho poškození. Dávejte pozor, abyste ostrým hrotom šídla nezpůsobili poranění.

Vytvoření pilotního otvoru

- Před použitím retraktoru na měkkou tkáň se doporučuje zavést jeden šroub, aby se zabránilo migraci implantátu.
- Během vytváření pilotních otvorů nepřesobte impakci na šídlo. Mohlo by dojít k poškození spojení klubku nebo rukojeti šídla.
- Při vytváření pilotních otvorů vždy používejte zaměřovací prostředek k vedení šídla.

Výběr šroubu

- Aby se zabránilo interferenci šroubů při dvouúrovňovém postupu, je nutné řádně zvážit délku šroubu na společném těle obratle.
- Nepoužívejte šrouby SYNFix-LR v kombinaci se šrouby SYNFix Evolution nebo šrouby SYNFix Evolution v kombinaci se šrouby SYNFix-LR. Tyto prostředky jsou odlišné a nejsou zpětně kompatibilní.

Vložení šroubu do šroubováku

- Neutahujte příliš šroub v závitovém uzamykacím pouzdru. Mohlo by dojít k poškození závitového uzamykacího pouzdra.
- Nevkládejte šroub bez použití vkládací stanice na šrouby. Mohlo by dojít k poškození a inhibici správné funkce závitového uzamykacího pouzdra.

Zavedení a utažení šroubů

- Před použitím retraktoru na měkkou tkáň se doporučuje zavést jeden šroub, aby se zabránilo migraci implantátu.
- Používejte pouze rukojeti dodané s touto sadou.
- Aby se zajistilo správné zajištění šroubu k dlaze, zavedení šroubu je nutné provést pomocí zaměřovacího prostředku SYNFix Evolution.
- U každého konstruktu implantátu SYNFix Evolution by měly být vždy použity čtyři šrouby.
- Čtyři pojistné šrouby by měly být zavedeny postupně.
- Vyvarujte se nadměrného utažení šroubů. Zabráňte tak poškození hrotu a klubku šroubováku.
- Při práci se sklerotickou kostí se ujistěte, že jsou šrouby zcela zajištěny v pojistné dlaze.

Vyjmoutí šroubů

Sestavení zaměřovacího prostředku

- Nepoužívejte šroubovák bez vhodného zaměřovacího prostředku.

Vyjmoutí implantátu

Sestavení šroubováku a nástroje pro vyjmoutí

- Kosočtvercový povrch rozhraní držáku zkušebního implantátu by měl být umístěn uvnitř rozhraní nástroje pro vyjmoutí.

Další informace najdete v příručce „Důležité informace“ společnosti Synthes.

Kombinování zdravotnických prostředků

Implantáty SYNFix Evolution se aplikují pomocí příslušných nástrojů SYNFix Evolution.

Společnost Synthes netestovala kompatibilitu svých prostředků s prostředky jiných výrobců a nenesе v takových případech žádnou odpovědnost.

Prostředí magnetické rezonance

Podmíněně vhodné pro magnetickou rezonanci:

Neklinické zkoušení nejhoršího případu prokázalo, že prvky systému SYNFix Evolution jsou podmíněně vhodné pro prostředí MR. Tyto produkty mohou být bezpečně snímány za následujících podmínek:

- Statické magnetické pole 1,5 T a 3,0 T
- Prostorový gradient pole 300 mT/cm (3 000 Gauss/cm)
- Maximální průměrný specifický absorbovaný výkon (SAR) pro celé tělo je 2 W/kg při 15 minutách snímání

Na základě neklinického testování bylo zjištěno, že implantát SYNFix Evolution dosahuje zvýšení teploty nejvýše 5,2 °C při maximálním celotělovém specifickém absorbovaném výkonu (SAR) 2 W/kg, jak bylo posouzeno kalorimetrií pro 15 minutové snímání magnetickou rezonancí ve skenerech magnetické rezonance 1,5 T a 3,0 T.

Kvalita MR zobrazování může být narušena, pokud je zájmová oblast v přesně stejně oblasti nebo relativně blízko k prostředku SYNFix Evolution.

Ošetření před použitím prostředku

Sterilní prostředek:

Tyto prostředky jsou dodávány sterilní. Výrobky vyjmějte z obalu aseptickým způsobem.

Sterilní prostředky skladujte v původním ochranném obalu.

Z obalu je výjměte až těsně před použitím.

Před použitím kontrolujte datum exspirace a vizuální kontrolou ověrte neporušenosť sterilního obalu:

- Zkontrolujte úplnost a stejnoměrnost celé plochy sterilního bariérového obalu včetně těsnění.
- Zkontrolujte neporušenosť sterilního obalu a ujistěte se, že se v něm nenachází otvory, kanálky ani dutiny.

Prostředek nepoužívejte, pokud je jeho obal poškozen nebo uplynula doba exspirace.

Vyjmoutí implantátu

Implantát SYNFix Evolution je určen pro trvalé umístění a neměl by se vyjmout.

Rozhodnutí o vyjmoutí zdravotnického prostředku musí být učiněno chirurgem i pacientem s ohledem na celkový zdravotní stav pacienta a potenciální riziko, které by pro pacienta představoval druhý chirurgický zárok.

Pokud je nutné implantát SYNFix Evolution vyjmout, doporučuje se následující technika.

- Sestavte zaměřovací prostředek a připevněte jej k implantátu.
- Vyjměte všechny šrouby pomocí šroubováku. Pokud přístup neumožňuje použití rovného šroubováku, použijte úhlový šroubovák.
- Vyjměte implantát zaměřovacím prostředkem nebo pomocí volitelného nástroje pro vyjmoutí v případě, že není možné ke klíčce znova připevnit držák zaměřovacího prostředku.
- Před vyjmoutím implantátu zcela oddělte oblasti fúze koncových plošek. Pokud již začalo probíhat hojení a integrace kosti, může být k mobilizaci implantátu zapotřebí osteotom.
- Vyjměte implantát SYNFix Evolution z prostoru ploténky zatažením za připevněný držák. K vyjmoutí implantátu z prostoru ploténky může být zapotřebí kontrolované lehké poklepávání drážkoványm kladivem.

Vezměte na vědomí, že bezpečnostní opatření / varování související s odstraněním implantátu jsou uvedena v části „Varování a bezpečnostní opatření“.

Likvidace

Pokud byl implantát Synthes kontaminován krví, tkání nebo tělesnými tekutinami či sekrety, nesmí se již znova použít a je třeba s ním zacházet podle předpisů daného zdravotnického zařízení.

Prostředky je nutné zlikvidovat jako zdravotnické prostředky v souladu s postupy zdravotnického zařízení.

Speciální pokyny k operaci

Přístup a expozice

Uložení pacienta do správné polohy

- Při anteriořním přístupu ke spodním úrovním lumbální páteře umístěte pacienta do mírné polohy Trendelenburg.

Anteriořní přístup

- Chirurgický přístup závisí na léčené úrovni.
- Lokalizujte správnou operační úroveň a místo incize pomocí laterálního skiaskopického zobrazení a současně přidržujte rovný kovový nástroj na boku pacienta. Těmito kroky zajistíte, že řez a expozice umožní přímý přístup k operační úrovni a umožní zavedení šroubu.
- Doporučuje se provést expozici operační úrovni za použití standardního retroperitoneálního přístupu. Na základě anatomie a patologie pacienta však mohou být indikovány i jiné přístupy.

Expozice

- Proveďte expoziční operační úrovň tak, aby byl po obou stranách středové linie obratle dostatečný prostor odpovídající polovině šířky implantátu SYNFix Evolution.
- Zajišťovací šrouby implantátu SYNFix Evolution se musí zavádat přímo zepředu.

Diskektomie

Vyříznutí anteriorního otvoru

- Vytvořte anulotomii ve středové linii, která bude dostatečně široká, aby pojmlula implantát SYNFix Evolution. Jako vzor lze volitelně použít zkušební plochu nebo zkušební implantát k vyznačení šířky prstencového otvoru.
- Zachovějte co největší část anterolaterálního, laterálního a posteriorního anulu, abyste zajistili stabilitu instrumentovaného segmentu.

Příprava prostoru ploténky

- Vyměte materiál ploténky přes incizi v oblasti anulus fibrosus. Provedte resekcí materiálu plotének a vyměte chrupavčité konkiové plošky, čímž provedete expozici kostních konkiových plošek obratle.
- Dostatečné očištění konkiových plošek je důležité k zajištění vaskulární podpory kostního štípu.
- Po přípravě konkiových plošek provedte další chirurgické zákroky.

Distrakce a mobilizace segmentu

Mobilizace segmentu

- Pod skiaskopickou kontrolou zavedte rozpérku těl obratlů k posteriornímu okraji těl obratlů, aby došlo k postupné remobilizaci pohybového segmentu.
- Umístění hrotů k posteriornímu okraji pomůže minimalizovat riziko fraktury konkiových plošek. Umístěte rozpérku na jednu stranu, abyste usnadnili diskektomii na kontralaterální straně, a poté zopakujte stejný krok na straně druhé.
- Pomocí rozpérky těla obratle provedte distrakci meziobratlového prostoru tak, aby se obnovily výšky ploténky a umožnily přístup k její posteriorní straně.
- Distrakce segmentu je nezbytná pro obnovu výšky ploténky, otevření nervového foramenu a nepřímou dekomprezii kanálu. K zajištění počáteční stability implantátu SYNFix Evolution je důležité dosáhnout vhodného usazení, vyplnění a distrakce prostoru ploténky.
- Po sklopení je výška rozpérky 6 mm (3 mm na stranu).

Zkoušení

Volitelné: Zkouška plochy

- Vyberte zkušební plochu příslušné velikosti a zasuňte zkušební plochu do prostoru ploténky.
- Pro potvrzení správného výběru plochy je možné použít anteriorně-posteriorně (AP) a laterální skiaskopii.
- Zkušební plochu lze v prostoru ploténky mírně pootočit, aby byl anteriorní okraj při skiaskopii lépe viditelný.

Sestavení držáku zkušebního implantátu

- Našroubujte vřeteno do kanylovaného dříku držáku zkušebního implantátu.

Připojte zkušební implantát k držáku zkušebního implantátu.

- Vyberte zkušební implantát odpovídající velikosti plochy určené pomocí zkušební plochy. Vyberte výšku a úhel odpovídající výšce a úhlu, které budou považovány za vhodné na základě předoperačního plánování, anatomických vlastností evidentních po očištění ploténky a přípravy konkiových plošek a požadavků s cílem obnovit normální vyravnání páteře a výšku ploténky.
- Upevněte vybraný zkušební implantát SYNFix Evolution na držák zkušebního implantátu. Zajistěte jej úplným utažením vroubkovaného knoflíku na zadní straně držáku zkušebního implantátu.
- Výška zkušebního implantátu má ve srovnání s implantátem menší rozměr 0,8 mm. Tato hodnota odpovídá polovině výšky zubů implantátu na každé straně.

Vložení zkušebního implantátu

- Zavedte zkušební implantát do prostoru ploténky.
- Anteriorní drážky na zkušebním implantátu označují vstupní body zajišťovacích šroubů v anteriorní části přilehlého obratle.
- K umístění zkušebního implantátu mezi těla obratlů do požadované hloubky může být nutné kontrolované poklepání na držák zkušebního implantátu.
- Pokud se nepodaří dosáhnout těsného uchycení, zopakujte postup s využitím postupně větších zkušebních implantátů nebo implantátů s jiným úhlem tak, aby se co nejlépe odpovídaly anatomickým vlastnostem prostoru ploténky.
- Pokud je zkušební rozpérka příliš velká a znemožňuje zavedení přiměřenou silou, zopakujte postup s využitím postupně menší zkušební rozpérky nebo jiného úhlu.
- Během zkušebního zavádění použijte skiaskopii a ověřte konečnou polohu a usazení zkušebního implantátu.

Zhodnocení anteriorně-posteriorní hloubky

- Držák zkušební rozpérky má přírubu, která přiléhá k jeho spojení se zkušební rozpérkou. Po připojení ke standardním zkušebním rozpérkám představuje příruba anteriorní část hlubokého implantátu. Dodatečná hloubka 3,0 mm umožňuje zhodnotit použití vhodného implantátu, standardního nebo hlubokého, na základě skiaskopického vyhodnocení a přímé vizualizace zkoušky v prostoru ploténky.
- Hluboké implantáty a zkušební implantáty odpovídající plochy (S/SD, M/MD, L/LD) mají o 3,0 mm větší hloubku v anteriorně-posteriorním směru, nicméně mají stejnou šířku, anteriorní a posteriorní výšku.

Příprava implantátu

Vyberte implantát

- Vyberte implantát SYNFix Evolution, který odpovídá ploše, výšce a úhlu zvoleným pomocí zkušebního implantátu v předchozích chirurgických krocích.
- Pro usnadnění výběru implantátu jsou zkušební implantáty označeny výškou, lordotickým úhlem a plochou implantátu. Dále jsou zkušební implantáty a integrované uzamykatelné délky barevně označeny tak, aby odpovídaly výše.

Natěsnání implantátu SYNFix Evolution

- Zavedte implantát SYNFix Evolution do vhodné formy v natěsnovací stanici.
- Vyplňte implantát SYNFix Evolution v natěsnovací stanici materiálem štípu, dokud nebude vyčnívat z dutin tak, aby byl zajištěn kontakt s konkiovými ploškami obratle.
- K pevnému natěsnání materiálu štípu do dutin implantátu použijte natěsnovací pěchovací štíp.

Zavedte implantát

Sestavení zaměřovacího prostředku

- Vyberte zaměřovací prostředek odpovídající výšce implantátu. Výšky 10,5/12 mm, 13,5/15 mm a 17/19 mm jsou kombinovány v jednom zaměřovacím prostředku.
- Spojovací šroub na zaměřovacím prostředku zcela zapojte do spojky.
- Sestavte držák zaměřovacího prostředku.
- Zaměřovací prostředek o velikosti 17/19 mm je zaměřovací prostředek se 2 otvory a musí se při zavádění šroubu otáčet (viz chirurgický krok „Zavádění šroubů“).
- Připevněte držák zaměřovacího prostředku k zaměřovacímu prostředku zatažením za vnější dřík na držáku zaměřovacího prostředku směrem k rukojeti a zajistěte zaměřovací prostředek. Vyrovnajte vertikální čárky na držáku zaměřovacího prostředku a na zaměřovacím prostředku. Uvolněním vnějšího dříku zajistěte sestavu.
- Vložte spojku do držáku zaměřovacího prostředku.
- Ujistěte se, že je držák zaměřovacího prostředku zcela usazen na zaměřovacím prostředku.

Možnost A: Použití zaměřovacího prostředku

Připevněte implantát k zaměřovacímu prostředku

- Zadokujte klávesové připojovací rozhraní sestaveného zaměřovacího prostředku do odpovídajícího dokovacího prvku na implantátu. Po umístění zaměřovacího prostředku jej zajistěte otočením spojky ve směru hodinových ručiček, čímž utáhněte šroub spojky.
- Než provedením impakce posunete implantát do prostoru ploténky, vyjměte spojku ze zaměřovacího prostředku.

Vložte implantát

- Ujistěte se, že je spojení zaměřovacího prostředku a implantátu zajištěno v poloze.
- Šípka na implantátu SYNFix Evolution musí směřovat kranialně, aby bylo zajištěno správné usazení v prostoru ploténky. Zavedte implantát SYNFix Evolution do prostoru ploténky.
- K zavedení implantátu SYNFix Evolution do prostoru meziobratlové ploténky může být nutné kontrolované a lehké poklepání na držák zaměřovacího prostředku.
- Při zavádění implantátu zhodnoťte umístění implantátu pomocí skiaskopie.
- Implantát SYNFix Evolution by měl pevně zapadnout do těsného prvku press-fit mezi konkiovými ploškami.

Ověření umístění

- Optimální poloha implantátu SYNFix Evolution je po dosažení vhodného usazení a vyplnění prostoru ploténky vycentrována na okraji těla obratle.
- Pod skiaskopii ověřte umístění implantátu SYNFix Evolution vzhledem k tělům obratlů v AP a laterálních směrech.
- Případně lze během skiaskopie vyjmout zaměřovací prostředek, aby se zlepšila vizualizace anteriorní části implantátu.
- Titanová délka a jedna posteriorní tantalová rentgenkontrastní značka, které jsou součástí implantátu, jsou navržené tak, aby umožňovaly intraoperační radiografické zhodnocení polohy implantátu.
- Rentgenkontrastní značka je paralelní s konkiovými ploškami a je v jedné rovině s posteriorní stěnou implantátu SYNFix Evolution.

Volitelné: Konečné umístění

- V případě, že je třeba změnit polohu implantátu SYNFix Evolution, použijte připevněný zaměřovací prostředek k manuální manipulaci s polohou implantátu.
- Pro změnu polohy implantátu může být nutné kontrolované a lehké poklepání na držák zaměřovacího prostředku.
- Při změně polohy implantátu použijte skiaskopickou kontrolu.

Možnost B: Použití zaváděcího nástroje / distraktoru Squid

Sestavení zaváděcího nástroje / distraktoru Evolution SQUID a výběr zatlačovacího bloku

- Sestavte zaváděcí nástroj / distraktor Evolution SQUID. Uvolněte vřeteno zaváděcího nástroje / distraktoru Evolution SQUID stisknutím tlačítka „uvolnit“ na rukojeti a posunutím zatlačovacího bloku zcela dozadu. Vřeteno zajistěte stisknutím tlačítka „zajistit“ a zasuňte zatlačovací blok do spojky zatlačovacího bloku, dokud není zcela usazen.

- V případě 19 mm implantátu SYNFIX Evolution provedte nejprve chirurgický krok „upevnění implantátu SYNFIX Evolution“ a poté zasuňte zatlačovací blok do spojky zatlačovacího bloku.
- Díky vyčnívajícím zatlačovacím blokům vyčnívá implantát anteriorně z anteriorního okraje těla obratle a může být zcela usazen pomocí zaměřovacího prostředku.

Upevnění implantátu SYNFIX Evolution

- Zavedte implantát SYNFIX Evolution mezi lopatky zaváděcího nástroje / distraktoru Evolution SQUID tak, aby se drážky implantátu SYNFIX Evolution spojily s kolejniciemi čepelí. Otočením rukojeti ve tvaru T zaváděcího nástroje / distraktoru Evolution SQUID ve směru hodinových ručiček posunujte zatlačovací blok, dokud nepřijde do kontaktu s implantátem SYNFIX Evolution. Implantát SYNFIX Evolution je nyní bezpečně upevněn na místě a připraven k zavedení.
- Upevnění 19 mm implantátu SYNFIX Evolution je možné provést pouze před instalací zatlačovacího bloku (viz předchozí chirurgický krok).
- Hrot lopatky bude zaveden do prostoru ploténky až po hloubkové zarážky na lopatkách. Aby bylo možné úplné zavedení, hrot musí být zcela uzavřen.
- Obrázek na zatlačovacím bloku zobrazuje část implantátu SYNFIX Evolution vyčnívající z prostoru ploténky.

Vložte implantát

- Zavedte hrot zaváděcího nástroje / distraktoru Evolution SQUID do prostoru ploténky, dokud hloubkové zarážky na lopatkách nepřijdou do kontaktu s anteriorním okrajem těla obratle. Hrot zaváděcího nástroje / distraktoru Evolution SQUID je 25 mm hluboký a 28 mm široký. Pro usnadnění symetrického zavedení implantátu SYNFIX Evolution do prostoru ploténky by měl být centrální otvor lopatek zaváděcího nástroje / distraktoru Evolution SQUID vyrovnan s anteriorní střední linií těl obratů.
- Při zavádění implantátu pohybujte zaváděcím nástrojem / distraktorem SQUID, abyste provedli distrakci prostoru ploténky.
- Se zajistěným vřetenem otáčejte T-rukoujeti na zaváděcím nástroji / distraktoru Evolution SQUID, abyste implantát posunuli dolů podél lopatek a do prostoru ploténky. Síla potřebná k otáčení T-rukoujeti se zvyšuje s tím, jak implantát SYNFIX Evolution postupuje podél lopatek dolů a zaváděcí nástroj / distraktor Evolution SQUID zvedá prostor ploténky. Za skiaskopické kontroly pokračujte v otáčení rukoujeti ve tvaru T, dokud není implantát SYNFIX Evolution zcela vysunut a uvolněn ze zaváděcího nástroje / distraktoru Evolution SQUID. Při uzavírání lopatky se ozve cvaknutí, což potvrzuje, že je implantát SYNFIX Evolution usazen a zaváděcí nástroj / distraktor Evolution SQUID je plně vysunut a uvolněn. V závislosti na velikosti obratle bude anteriorní hrana implantátu SYNFIX Evolution obvykle umístěna +/- 1 mm do výše uvedené na vybraném zatlačovacím bloku.
- Zaváděcí nástroj / distraktor Evolution SQUID lze použít pouze pro anteriorní přístup.

Odstranění zaváděcího nástroje / distraktoru SQUID

- Jakmile je implantát SYNFIX Evolution ve správné poloze, opatrně vyjměte zaváděcí nástroj / distraktor Evolution SQUID.

Přípravné zaměřovací prostředky

- Zavedte sestavený zaměřovací prostředek do expozice.
- Zadokujte klávesové připojovací rozhraní zaměřovacího prostředku do odpovídajícího dokovacího prvku na implantátu.
- Po umístění zaměřovacího prostředku jej zajistěte otočením spojky ve směru hodinových ručiček, čímž utáhněte šroub spojky.
- Vyjměte spojku ze zaměřovacího prostředku.

Ověření umístění

- Optimální poloha implantátu SYNFIX Evolution je po dosažení vhodného usazení a vyplnění prostoru ploténky vycentrována na okraji těla obratle.
- Pod skiaskopii ověřte umístění implantátu SYNFIX Evolution vzhledem k tělům obratlů v AP a laterálních směrech.
- Případně lze během skiaskopie vyjmout zaměřovací prostředek, aby se zlepšila vizualizace anteriorní části implantátu.
- Titanová dlaha a jedna posteriorní tantalová rentgenkontrastní značka, které jsou součástí implantátu, jsou navrženy tak, aby umožňovaly intraoperativní radiografické zhodnocení polohy implantátu.
- Rentgenkontrastní značka je paralelní s koncovými ploškami a je v jedné rovině s posteriorní stěnou implantátu SYNFIX Evolution.

Volitelné: Konečné umístění

- V případě, že je třeba změnit polohu implantátu SYNFIX Evolution, použijte připevněný zaměřovací prostředek k manuální manipulaci s polohou implantátu.
- Pro změnu polohy implantátu může být nutné kontrolované a lehké poklepání na držák zaměřovacího prostředku.
- Při změně polohy implantátu použijte skiaskopickou kontrolu.

Miniiinvazivní technika

Miniiinvazivní zaměřovací prostředky

- Celkový profil zaměřovacích prostředků byl zmenšen tím, že obsahuje pouze dva otvory vedle sebe; proto je třeba zaměřovací prostředek po zavedení prvních dvou šroubů otočit (stejně jako v případě 17/19 mm zaměřovacího prostředku ve standardní sadě nástrojů SYNFIX Evolution).
- Zaměřovací prostředky jsou potažené povrchovou vrstvou (černá), což je odlišuje od standardních zaměřovaných prostředků.

Zavádění šroubů: Standardní šroubováky s miniiinvazivními zaměřovacími prostředky

- Upozorňujeme, že vyryté čáry na šroubováku a šidle budou na jiných místech než při použití standardních zaměřovacích prostředků. Vyrytá čára na šroubováku SYNFIX Evolution bez závitového uzamykacího pouzdra se po zajištění šroubu k ploténce nesrovna s okrajem zaměřovacího prostředku. V případě šroubováku SYNFIX Evolution bude po zajištění šroubu k ploténce viditelná jedna zelená vyrytá čára, a to na proximální straně závitového uzamykacího pouzdra. Šrouby jsou zcela zavedeny, jakmile dosáhnou pevného koncového bodu.
- Povolte spojovací šroub, který spojuje zaměřovací prostředek s implantátem SYNFIX Evolution, a otočte zaměřovací prostředek o 180° pro přípravu posledních dvou šroubů.

Zavádění šroubů: Miniiinvazivní šroubováky s miniiinvazivními zaměřovacími prostředky

- Miniiinvazivní šroubováky a šidle mají kratší funkční konec. Miniiinvazivní šroubováky je navržen pro práci se standardním závitovým uzamykacím pouzdrem.
- Proximální konec dříku miniiinvazivních šroubováku a šilda je potažen povrchovou vrstvou (černá), aby se odlišil od standardních šroubováku a šilda.
- Povolte spojovací šroub, který spojuje zaměřovací prostředek s implantátem SYNFIX Evolution, a otočte zaměřovací prostředek o 180° pro přípravu posledních dvou šroubů.

Krátký miniiinvazivní šroubovák

- Upozorňujeme, že další krátký šroubovák je k dispozici jako alternativní šroubovák v závislosti na přístupu a anatomii pacienta. Součástí tohoto šroubováku je také proužek potažený povrchovou vrstvou (černá), který jej odlišuje od šroubováku standardní sady SYNFIX Evolution.

Zavádění šroubů

Sestavení šídla a šroubováků

- Připevněte rukojet ke spojce AO šídla.
- Dále připevněte rukojet ke spojce AO šroubováku SYNFIX Evolution. Poté našroubujte závitové uzamykací pouzdro zcela dolů na hrot šroubováku.
- Ujistěte se, že šipka na pouzdře směřuje k rukojeti šroubováku.

Volitelně:

- Podle preferencí chirurga lze sestavit volitelnou rukojet s ráčnovým klíčem, šroubovák bez závitového uzamykacího pouzdra nebo rovný šroubovák.
- Podle preferencí chirurga lze zavedení šroubu a konečné utažení spojit do jednoho kroku upevněním rukojeti omezující točivý moment na šroubovák SYNFIX Evolution.

Volitelné: Sestavení ochranného pouzdra

- Ochranné pouzdro může být upevněno ke všem kloubovým nástrojům SYNFIX Evolution.
- Nasuňte ochranné pouzdro, jehož šipka směřuje na konec rukojeti nástroje, na distální konec nástroje směrem ke kloubu. Opatrně usaďte ochranné pouzdro do odpovídajících drážek.
- Ochranné pouzdro má předsazení 35°, které usnadňuje zavedení do zaměřovacího prostředku a poskytuje dodatečnou polohovou pamět kloubu.
- Zkontrolujte, zda je pouzdro správně orientováno a usazeno na přístroji.

Vytvoření pilotního otvora

- Vložte šídro do zaměřovacího prostředku. Tlakem na rukojet šídla rotačními pohyby vytvořte v této obratle pilotní otvor pro zavedení šroubu.
- Pro dodatečnou retrakci a ochranu tkáně po zavedení prvního šroubu lze použít retraktor na měkkou tkáň. Provedte ukotvení retraktoru v příslušné drážce na vybraném zaměřovacím prostředku.
- V případě potřeby lze ke kontrole hrotu šídla a k prevenci poranění okolních měkkých tkání nebo cév použít přidržovací nástroj.
- Přidržovací nástroj lze použít také k vyjmouti šídla, aby nedošlo k poškození přilehlých struktur.
- Po vytvoření prvního pilotního otvoru pokračujte zavedením prvního šroubu, abyste stabilizovali implantát před přípravou dalších otvorů.
- Doporučuje se začít zavádět šrouby počínaje těmi, které se zavádějí nejsnáze (např. šrouby S1 pro L5/S1).
- K proražení kortexu není nutné působit na šídro impakce ani jej zcela otáčet. Rotační pohyby ve směru hodinových ručiček a proti směru hodinových ručiček jsou obvykle dostačující.
- Délka uchycení všech šroubů přesahuje hloubku penetrace šídla.

Výběr šroubu

- Vyberte vhodný typ a délku šroubu na základě anatomie pacienta a klinických požadavků.
- Šrouby s jemným hrotem podporují penetraci sklerotické kosti.
- V závislosti na anatomii pacienta a bezpečném použití se doporučuje použít nejdéle možnou délku šroubu.

Vložení šroubu do šroubováku

- Vkládací stanici na šrouby bezpečně umístěte na libovolný rovný povrch nebo ji při vkládání šroubu držte v jedné ruce. Umístěte šroub do vkládací stanice na šrouby hrotem směrem dolů.
- Zapojte šroubovák do drážky šroubu a ujistěte se, že závitové uzamykací pouzdro je zcela usazeno ve vkládací stanici na šrouby. Může být nutné zatlačit pouzdro dolů tak, aby bylo v kontaktu se šroubem.
- Vložte šroub dvěma prsty tak, že otočíte šroubovákem proti směru hodinových ručiček, dokud není šroub vložen a dokud není pouzdro plně usazeno na hlavu šroubu.
- Vytáhněte šroubovák s vloženým šroubem z vkládací stanice na šrouby.

Zavedení a utažení šroubů

- Retraktor na měkkou tkáň je navržen tak, aby poskytoval dodatečnou retrakci a ochranu tkáně. Navíc má poskytovat vůli pro zavedení šroubu podél trajektorie šroubu. Provedte ukotvení retraktoru v příslušné dráze na vybraném zaměřovacím prostředu.
- Zavedte vložený šroub přes zaměřovací prostředek do pilotního otvoru vytvořeného šídlom. Při zavádění šroubu zhodnotte umístění pomocí skiaskopie.
- K ovládání šroubováku při zavádění do zaměřovacího prostředu nebo vyjmání z něj lze použít přidržovací nástroj.
- Jakmile jsou v okénkách závitového uzamykacího pouzdra viditelné oba zelené kroužky a je zaznamenán pevný koncový bod, je šroub zcela zaveden.
- Po celou dobu zavádění šroubu by měla působit konstantní síla podél osy šroubu.
- Připevněte rukojet s omezením točivého momentu ke šroubováku. Znovu šroub utáhněte, dokud se neozve hmatové uvolnění, které signalizuje, že byl použit požadovaný točivý moment.
- Pro správné zajištění je důležité, aby úhel U-klohu při konečném utažení neprůčnival přes držák zaměřovacího prostředu. Úhel U-klohu změňte retrakci tkáně pomocí retraktoru na měkké tkáň.
- Pod skiaskopii ověřte polohu šroubu.
- Pro usnadnění zavádění šroubů je možné po zavedení a utažení prvního šroubu vymout držák zaměřovacího prostředu.
- Opakujte výše uvedené chirurgické kroky týkající se zavedení šroubu pro zbývající 3 šrouby.
- Při použití 17/19 mm implantátu je nutné po zavedení druhého šroubu otočit zaměřovací prostředek.
- Pokud je zavádění šroubu blokováno nebo obtížné, zkонтrolujte, zda jsou dřívě umístěné šrouby dostatečně daleko a neblokují aktuální šroub a zda nebyl od daného otvoru již zaveden šroub.
- Pro konečné dotažení se doporučuje použít rovný šroubovák, pokud to přístup umožňuje, nebo co nejvíce narovnat úhlový šroubovák.

Otočení 17/19 mm zaměřovacím prostředkem

- V případě výšky implantátu 17 a 19 mm musí být zaměřovací prostředek po zavedení prvních 2 šroubů otočen.
- Nejprve znovu připevněte držák zaměřovacího prostředu k zaměřovacímu prostředu. Zatáhněte vnější dírk držáku zaměřovacího prostředu směrem k rukojeti a poté jej připevněte k zaměřovacímu prostředu. Uvolněte vnější dírk držáku zaměřovacího prostředu.
- Vložte spojku do držáku zaměřovacího prostředu a odpojte spojovací šroub od implantátu otočením spojky proti směru hodinových ručiček.
- Vyjměte zaměřovací prostředek z implantátu, otoče jej o 180° a znovu jej připevněte k implantátu.
- Zadokujte klávesové připojovací rozhraní sestaveného zaměřovacího prostředu do odpovídajícího dokovacího prvku na implantátu. Po umístění zaměřovacího prostředu jej zajistěte otočením spojky ve směru hodinových ručiček, čímž utáhněte šroub spojky.
- Vyjměte spojku ze zaměřovacího prostředu.
- Opakujte výše uvedené chirurgické kroky týkající se zavedení šroubu pro zbývající 2 šrouby.

Vyjmutí nástrojů

- Nejprve znovu připevněte držák zaměřovacího prostředu k zaměřovacímu prostředu. Zatáhněte vnější dírk držáku zaměřovacího prostředu směrem k rukojeti a poté jej připevněte k zaměřovacímu prostředu. Uvolněte vnější dírk držáku zaměřovacího prostředu.
- Vložte spojku do držáku zaměřovacího prostředu a odpojte spojovací šroub od implantátu otočením spojky proti směru hodinových ručiček.
- Vyjměte zaměřovací prostředek z implantátu.
- Je-li obtížné zaměřovací prostředek vyjmout, ověřte, zda jsou všechny šrouby zcela usazeny a zda během vyjmání neblokují zaměřovací prostředek.

Ověřte umístění implantátu.

- Optimální poloha implantátu SYNFix Evolution je po dosažení vhodného usazení a vyplnění prostoru ploténky vycentrována na okraji těla obratle.
- Pod skiaskopii ověřte umístění implantátu SYNFix Evolution vzhledem k tělům obratlů v AP a laterálních směrech.
- Titanová dlaha a jedna posteriorní tantalová rentgenkontrastní značka, které jsou součástí implantátu, jsou navržené tak, aby umožňovaly intraoperační radiografické zhodnocení polohy implantátu.
- Rentgenkontrastní značka je paralelní s koncovými ploškami a je v jedné rovině s posteriorní stěnou implantátu SYNFix Evolution.

Vyjmutí šroubů

Sestavení zaměřovacího prostředu

- Vyberte zaměřovací prostředek odpovídající výšce implantátu. Každý zaměřovací prostředek kombinuje 2 výšky.
- Sestavte držák zaměřovacího prostředu.
- Spojovací šroub na zaměřovacím prostředu zcela zapojte do spojky. Připevněte držák zaměřovacího prostředu k zaměřovacímu prostředu zatažením za vnější dírk na držáku zaměřovacího prostředu směrem k rukojeti a poté zajistěte zaměřovací prostředek. Vyrovnajte vertikální černé čáry na držáku zaměřovacího prostředu a na zaměřovacím prostředu. Uvolněním vnějšího dírku zajistěte sestavu.
- Vložte spojku do držáku zaměřovacího prostředu.
- Ujistěte se, že je držák zaměřovacího prostředu zcela usazen na zaměřovacím prostředu.

Připevnění zaměřovacího prostředu

- Zadejte sestavený zaměřovací prostředek do operačního místa.
- Zadokujte klávesové připojovací rozhraní zaměřovacího prostředu do odpovídajícího dokovacího prvku na implantátu.
- Po umístění zaměřovacího prostředu jej zajistěte otočením spojky ve směru hodinových ručiček, čímž utáhněte šroub spojky. Vyjměte spojku ze zaměřovacího prostředu.
- Zaměřovací prostředek by měl být těsně uchycený k dlaze.
- Ujistěte se, že jsou zaměřovací prostředek a implantát bezpečně připojené.

Vyjmutí šroubů

- Sestavte šroubovák bez závitového uzamykacího pouzdra.
- V závislosti na přístupu je možné použít rovný šroubovák.
- Pro dodatečnou retrakci a ochranu tkáně lze použít retraktor na měkkou tkáň s úhlovým šroubovákem. Provedte ukotvení retraktoru v příslušné dráze na vybraném zaměřovacím prostředu.
- Vložte šroubovák do zaměřovacího prostředu a zapojte jej do drážky šroubu.
- K ovládání šroubováku při zavádění do zaměřovacího prostředu nebo vyjmání z něj lze použít přidržovací nástroj.
- Otočením šroubováku proti směru hodinových ručiček šroub odjistěte a šroub vyjměte.
- Volitelně vyjměte držák zaměřovacího prostředu pro zajištění lepší viditelnosti a přístupu. Opakujte tento krok a vyjměte zbývající tři šrouby.
- Pod skiaskopii zkонтrolujte, zda jsou všechny šrouby vyjmuty.
- K vyjmání šroubů nepoužívejte úhlový šroubovák se závitovým uzamykacím pouzdem.

Vyjmutí zaměřovacího prostředu

- V případě potřeby nejprve znovu připevněte držák zaměřovacího prostředu k zaměřovacímu prostředu. Zatáhněte vnější dírk držáku zaměřovacího prostředu směrem k rukojeti a poté jej připevněte k zaměřovacímu prostředu. Uvolněte vnější dírk držáku zaměřovacího prostředu.
- Vložte spojku do držáku zaměřovacího prostředu a odpojte spojovací šroub od implantátu otočením spojky proti směru hodinových ručiček.
- Vyjměte zaměřovací prostředek z implantátu.
- Je-li obtížné zaměřovací prostředek vyjmout, ověřte, zda jsou všechny šrouby zcela vyjmuty a zda během vyjmání neblokují zaměřovací prostředek.

Karta implantátu a informační leták pro pacienta

Je-li dodána s původním balením, poskytněte pacientovi kartu implantátu a relevantní informace podle letáku pro pacienta. Elektronický soubor obsahující informace pro pacienty naleznete na následujícím odkazu: ic.jnjmedicaldevices.com



0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
Tel: +41 61 965 61 11
www.jnjmedtech.com

Návod k použití:

www.e-ifu.com