

---

# Указания за употреба SYNFIX™-LR

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

# Указания за употреба

## SYNFix™-LR

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:
PEEK	ASTM F 2026
TAN	ISO 5832-11

## Предназначение

Системата SYNFix-LR се състои от импланти и инструменти, предназначени за lumbar interbody fusion (лумбална фузия между вертебралните тела) (ALIF). Имплантите предоставят достатъчна стабилност, възстановяват височината и лордозата, за да осигурят оптимизирана фузия.

## Показания

Лумбални и лумбо-сакрални патологични състояния, които могат да наложат предна сегментна артродеза, включително

- Локализирано симптоматично дегенеративно заболяване на дисковете
- Ревизионна хирургия за синдром на неуспешна декомпресия
- Псевдоартра

## Противопоказания

- Гръбначни фрактури
- Спинален тумор
- Остеопороза
- Инфекция

Противопоказания при използване като самостоятелно изделие

- Спондилолистеза
- Тежка сегментна нестабилност

## 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 мускулно-скелетната система, болест на Sudeck, алгергични реакции/реакции на свръхчувствителност, страницни ефекти, свързани с изпъкване на импланта или изделието, лошо свързване, липса на свързване, продължаваща болка, увреждане на съседни кости, дискове или мека тъкан, дурално разкъсване или изтичане на гръбначномозъчна течност, компресия и/или контузия на гръбначния мозък, частично разместяване 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 стерилината 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.

Замърсените импланти не трябва да се обработват отново. Импланти 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 SYNFix-LR да се имплантира само от опериращи хирурги, които познават общите проблеми на спиналната 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 аспектика.

## 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 МР при определени условия:

Неклинично тестване в най-лошия възможен сценарий показва, че имплантите на системата SYNFix-LR са съвместими с МР при определени условия. Тези артикули могат да бъдат сканирани 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) 2 W/kg за 15 минути сканиране.  
Въз основа на неклинично тестване, имплантът SYNFix-LR ще доведе до повишаване на температурата с не повече от 5,2°C при максимално ниво на усреднена целотелесна специфична абсорбция (SAR) 2 W/kg, оценено чрез калориметрия за 15 минути МР сканиране в МР апарат 1,5 Tesla и 3,0 Tesla.

Качеството на МР образното изследване може да бъде нарушено, ако регионът на интерес е в точно същата област или сравнително близо до положението на изделието SYNFix-LR.

## Лечение преди използване на изделието

Продуктите на Synthes, доставяни в нестерилен състав, 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 слобобиване и разглобяване на инструментите "Разглобяване на инструменти, съставени от много части" могат да се изтеглят от: <http://www.synthes.com/reprocessing>



0123



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