

---

# Naudojimo instrukcija

## SYNFIX™-LR

Ši naudojimo instrukcija nėra skirta  
platinti JAV.

# Naudojimo instrukcija

SYNFix™-LR

Prieš naudodami atidžiai perskaitykite šią naudojimo instrukciją, "Synthes" brošiūrą "Svarbi informacija" ir atitinkamų chirurginių metodų aprašą. Jisitinkinkite, ar esate susipažinę su reikiamu chirurginiu metodu.

## Medžiaga

Medžiaga:  
PEEK (polietereterketonas)  
TAN (Ti-6Al-7Nb)

Standartas:  
ASTM F 2026  
ISO 5832-11

## Numatytoji paskirtis

SYNFix-LR sistema yra sudaryta iš implantų ir instrumentų, skirtų "lumbar interbody fusion" (juosmens dalias slankstelių kūnų sujungimui) (ALIF). Implantai suteikia atitinkamą stabilitumą, atstato slankstelio aukštį į lordozę, kad būtų galima optimaliai juos sujungti.

## Indikacijos

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

- lokalizuotą simptominę degeneracine tarpslankstelinų diskų ligą,
- revizinę operaciją dėl nepavykusios dekomprezijos sindromo,
- pseudaortrozę.

## Kontraindikacijos

- Stuburo lūžiai.
- Stuburo augliai.
- Osteoporozė.
- Infekcija.

Kontraindikacijos dėl naudojimo atskirai

- Spondilolistezė.
- Didelis segmentinis nestabilumas.

## Galimi nepageidaujami reiškiniai

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

Problemos, kylančios dėl anestezijos ir paciento padėties (pvz., pykinimas, vėmimas, dantų pažeidimai, neurologiniai sutrikimai ir t. t.), trombozė, embolija, infekcija, stiprus kraujavimas, jatrogeninis nervų ir kraujagyslių pažeidimas, minkštujų audinių pažeidimas, išskaitant tinimą, nenormalių randų susidarymą, funkcinių raumenų ir skeleto sistemos sutrikimą, kompleksinį regioninį skausmo sindromą (KRSS), alergines / padidėjusias jaunrumo reakcijas, su implanto arba įtaisu iškilumų susijusį šalutinį poveikį, netaisyklingą suaugimą, nesuaugimą, nuolatinį skausmą; gretimų kaulų (pvz., skverbimasis gilyn), tarpslankstelinų diskų (pvz., gretimo lygio degeneracija) arba minkštujų audinių pažeidimas, kietojo smegenų dangalo iplėšimas arba stuburo smegenų skryvio ištekejimas, stuburo smegenų kompresija ir (arba) kontuzija, dalinis transplantato pasislinkimas, slankstelio pasisukimas.

## Sterilus įtaisas

**STERILE R** Sterilizuota švitinant

Implantus laikykite originalioje pakuotėje, iš jos išimkite tik tuomet, kai implantą būsite pasiruošę iškart panaudoti.

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

 Nesterilizuokite pakartotinai

## Vienkartinis įtaisas

 Nenaudokite pakartotinai

Vienkartinių gaminių 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, susargintas arba žuti.

Be to, pakartotinai naudojant arba apdorojant vienkartinius įtaisus gali kilti užkrėtimo rizika, pvz., dėl infekcijos sukėlėjų 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

Šioje naudojimo instrukcijoje su operacija susiję bendrieji pavojai yra nenurodyti. Išsamnę informaciją žr. "Synthes" brošiūroje "Svarbi informacija".

## Ispėjimai

Griežtai rekomenduojama, kad SYNFix-LR implantuotu operuojantys chirurgai, kurie yra susipažinę su bendromis stuburo chirurgijos problemomis ir kurie yra įsisavinę specifinius gaminiių chirurginius metodus. Implantuoti reikia laikantis nurodymų rekomenduojamai operacijai. Chirurgas yra atsakingas už teisingą operacijos atlikimą.

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

## Medicininių įtaisų sudeinimas

"Synthes" neišbandė sudeinamumo su kitų gamintojų įtaisais ir tokiais atvejais neprisiima jokios atsakomybės.

## Magnetinio rezonanso aplinka

MR sąlyginis:

Neklininiai bandymai pagal blogiausio atvejo scenarijų parodė, kad SYNFix-LR sistema yra sudeinami 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 2 W/kg.

Neklininiai tyrimai parodė, kad SYNFix-LR implantai pakels temperatūrą ne daugiau kaip 5,2 °C esant viso kūno vidutinei specifinei sugerties spartai (SAR) 2 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 SYNFix-LR įtaiso.

## Įtaiso paruošimas prieš panaudojant

"Synthes" gaminius, kurie yra tiekiami nesteriliši, būtina išvalyti ir sterilizuoti garais prieš naudojant operaciniams gydymui. Prieš valydamis, nuimkite visas originalias pakuotes. Prieš sterilizuodami garais, iðdekitė 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 atsižiusti adresu:

<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)