

---

# Naudojimo instrukcija

## SYNCAGE™ C ir SYNCAGE™ C trumpas

Ši naudojimo instrukcija nėra skirta  
platinti JAV.

# Naudojimo instrukcija

SYNCAGE™ C ir SYNCAGE™ C trumpas

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: Standartas:  
CPTI ISO 5832-2

## Numatytoji paskirtis

SYNCAGE C ir SYNCAGE C trumpas yra implantai ir instrumentai, skirti "anterior cervical interbody fusion" (ACIF) (prieiniams kaklo slankstelių kūnų sujungimui), sistema. Sistema buvo sukurta siekiant šių tikslų:

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

## Indikacijos

Kaklinės stuburo dalių patologijos, kurioms yra taikytina segmentinė spondilodezė:

- Degeneracinės tarpslankstelinės diskų ligos ir degeneracinis nestabilumas.
- Pseudoartrozė ar nepavykus spondilodezė.

Atliekant kelių segmentų sujungimą rekomenduojama papildoma stabilizacija.

## Kontraindikacijos

- Sunki osteoporozė.
- Didelis stuburo nestabilumas.

## Galimi pavojai

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

Problemos, iškylančios dėl anestezijos ir paciento padėties (pvz., pykinimas, vėmimas, dantu pažeidimai, neurologiniai sutrikimai ir t.t.), trombozė, embolija, infekcija, stiprus kraujavimas, jatrogeninis nervų ir kraujagyslių pažeidimas, minkštūjų audinių pažeidimas, išskaitant tinimą, nenormaliu randų susidarymą, funkcinių raumenų ir skeleto sistemos sutrikimą, kompleksinių regioninių skausmo sindromą (KRSS), alergijines / padidėjusio jautrumo reakcijas, su implantu arba įtaisų atsilaisvinimu susijusių šalutinių poveikius, netaisyklingą suaugimą, nesuaugimą, nuolatinį skausmą; gretimų kaulų (pvz., skverbimasis gilyn), tarpslankstelinio diskų (pvz., gretimo lygio degeneracija) arba minkštūjų audinių pažeidimas, kietojo smegenų dangalo iplėšimas arba stuburo smegenų skyčio ištekėjimas, stuburo smegenų kompresija ir (arba) kontūzija, dalinius transplantato pasislinkimas, nenormalus slankstelio išlinkimas.

## Sterilus įtaisas

**STERILE R** Steriliuota švitinant

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

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

## Vienkartinis įtaisas

 Nenaudokite pakartotinai

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, susargdintas 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 skyčiais / pūliais, nebegalima naudoti, ji reikia pašalinkti pagal ligoninėje numatyta protokola. 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. Išsa- mesnę informaciją žr. "Synthes" brošiūroje "Svarbi informacija".

## Ispėjimai

Griežtai rekomenduojama, kad SYNCAGE C ir SYNCAGE C trumpus implants implantuoti operuojantys chirurgai, kurie yra susipažinę su bendromis stuburo chirurgijos problemomis ir kurie yra įsisavinę specifinius gaminiui chirurginius metodus. Implan- tuoti reikia laikantis nurodymų rekomenduojamai operacijai. Chirurgas yra atsakingas už teisingą operacijos atlikimą.

Gamintojas neprisiima atsakomybės už jokias komplikacijas, pasireiškiančias dėl krai- dingos diagnozės, parinkto netinkamo implanto, netinkamai sujungtų implanto komponen- tu ir (arba) operavimo metodų, gydymo metodų aprabojimų arba aseptikos rei- kalavimų nesilaikymo.

## Medicininiių įtaisų suderinimas

"Synthes" neišbandė suderinamumo su kitu gamintoju įtaisais ir tokiais atvejais neprisi- ima jokios atsakomybės.

## Magnetinio rezonanso aplinka

MR sąlyginis:

Neklinikiniai bandymai pagal blogiausio atvejo scenarijų parodė, kad SYNCAGE C sis- tema yra suderinama su MR. Šie gaminiai gali būti saugiai skenuojami šiomis sąlygomis:

- Statinio magnetinio lauko magnetinio srauto tankis 1,5 ir 3,0 teslos.
- Erdvinis lauko gradiansas 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.

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

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

## Įtaiso paruošimas prieš panaudojant

"Synthes" gaminiai, kurie yra tiekiami nesteriliši, būtina išvalyti ir sterilizuoti garais prieš naudojant operaciniam gydymui. Prieš valydam, nuimkite visas originalias pakuo- tes. 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 pa- dėklų ir dėžių pakartotinį apdorojimą aprašytos „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informa- cija“. Instrumentų surinkimo ir išardymo instrukciją „Daugiadalių instrumentų ardy- mas“ 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)