

---

# Naudojimo instrukcija

## T-PAL™ TITANIUM

### Transforaminalinė užpakalinė atraumatinė juosmens narvelių sistema

Ši naudojimo instrukcija nėra skirta  
platinti JAV.

# Naudojimo instrukcija

## T-PAL™ TITANIUM

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

## Medžiaga

Medžiaga: Standartas:  
TAN ISO 5832-11

## Numatytoji paskirtis

T-PAL TITANIUM implantas yra skirtas pakeisti juosmens tarplankstelinius diskus ir sujungti gretimų slankstelių kūnus nuo L1 iki S1. T-PAL TITANIUM implantas skirtas išodinti per transforminalinę prieigą.

## Indikacijos

Juosmens ir lumbosakralinė patologija, kuomet indikuotina segmentinė spondilodezė, pavyzdžiu:

- Degeneracinės tarplankstelinijų diskų ligos ir stuburo nestabilumas.
- Revizinės procedūros dėl podiskeptominio sindromo.
- Pseudoartrozė ar nepavykusি spondilodezė.
- Degeneracinė spondilolistezė.
- Sąsmaukinė spondilolistezė.

Svarbu. T-PAL TITANIUM reikia taikyti kartu fiksujant iš užpakalio.

## Kontraindikacijos

- Slankstelio kūno lūžiai.
- Stuburo augliai.
- Didelis stuburo nestabilumas'
- Pirminiai stuburo iškrypimai.
- Osteoporozė.

## Šalutiniai poveikiai

Kaip ir atlikant 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, dantų pažeidimai, neurologiniai sutrikimai ir t. t.), trombozė, embolija, infekcija, stiprus kraujavimas, jatrogeninis nervų ir kraujagyslių pažeidimas, minkštujų audinių pažeidimas, išskaitant tinimą, nenormaliu randu susidarymą, funkcinį raumenų ir kaulų sistemos sutrikimą, Zudeko ligą, alergines / padidėjusio jautrumo reakcijas, su implanto arba įtaisu iškilumu susijusius šalutinius poveikius, netaisyklingą suaugimą, nesuaugimą, nuolatinį skausmą; gretimų kaulų, tarplankstelinijų diskų arba minkštujų audinių pažeidimas, kietojo smegenų dangalo iplėšimas arba stuburo smegenų skyčio ištakėjimas, stuburo smegenų kompresija ir (arba) kontuzija, dalinis transplantato pasislėkinimas, nenormalus slankstelio išlinkimas.

## Sterilus įtaisas

**STERILE R** Sterilizuota švitinant

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

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

## 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, susargdintas arba žūti.

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 žūti.

Užterštų implantų negalima apdoroti pakartotinai. Jokio "Synthes" implanto, kuris buvo užterštas krauju, audiniu ir (arba) kūno skysčiais / pūliais, nebegalima naudoti, ji reikia pašalinti pagal ligoninėje numatyta 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 T-PAL TITANIUM implantuotų operuojantys chirurgai, kurie yra susipažinę su bendromis stuburo chirurgijos problemomis ir kurie yra įjsavintę specifinius gaminii chirurginius metodus. Implantuoti reikia laikantis nurodymų rekomenduojamai operacijai. Chirurgas yra atsakingas už teisingą operacijos atliliką.

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

## Medicininių įtaisų suderinimas

"Synthes" neišbandė suderinamumo su kitu gamintoju įtaisais ir tokiais atvejais neprisima jokios atsakomybės.

## Magnetinio rezonanso aplinka

MR sąlyginis:

Neklinikiiniai bandymai pagal blogiausio atvejo scenarijų parodė, kad T-PAL TITANIUM sistemos yra suderinamos 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 "specific absorption rate" (vidutinė specifinė sugerties sparta) (SAR) atliekant 15 minučių trukmės tyrimą yra 4 W/kg.

Neklinikiiniai tyrimai parodė, kad T-PAL TITANIUM implantai pakels temperatūrą ne daugiau kaip 4,0 °C esant viso kūno vidutinei specifinei sugerties spartai (SAR) 4 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 T-PAL TITANIUM įtaiso.



0123



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