

---

# Naudojimo instrukcija

## TRAVIOS™ TITANIUM

Ši naudojimo instrukcija nėra skirta  
platinti JAV.

# Naudojimo instrukcija

## TRAVIOS™ TITANIUM

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:  
TAN (Ti-6Al-7Nb) ISO 5832-11

## Numatytoji paskirtis

TRAVIOS TITANIUM implantas skirtas atlkti "transforaminal lumbar interbody fusion" (transforaminalinį juosmens slankstelių kūnų sujungimą) (TLIF).

## Indikacijos

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

- Degeneracinės tarplankstelinų diskų ligos ir degeneracinis stuburo nestabilumas.
- Revizinės procedūros dėl podiskeptomino sindromo.
- Pseudoartrozė ar nepavykus spondilodezė.
- Degeneracinė spondilolistezė.
- Sąsmaukinė spondilolistezė.

Pastaba.

TRAVIOS reikia taikyti tikta kartu fiksujant iš užpakalio.

## Kontraindikacijos

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

## Galimi nepageidaujami reiškiniai

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

Problems, 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, minkštųjų audinių pažeidimas, išskaitant tinimą, nenormalių randų susidarymą, funkcinį raumenų ir skeleto sistemos sutrikimą, kompleksinį regioninį skausmo sindromą (KRSS), alergiją / padidėjusio jautrumo reakcijas, su implantu arba įtaisu iškilumu susijusį šalutinį poveikį, netaisyklinį saugimą, nesuaugimą, nuolatinį skausmą; gretimų kaulų (pvz., skverbimasis gilyn), tarplankstelinų diskų (pvz., gretimo lygio degeneracija) arba minkštųjų audinių pažeidimas, kietojo smegenų dangalo iplėšimas arba stuburo smegenų skysčio pratekėjimas, stuburo smegenų suspaudimas ir (arba) kontūzija, dalinis transplantato pasislinkimas, 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 sterilū 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) kūnu skyssčiais / pūliais, nebegalima naudoti, jis reikia pašalinti pagal ligoninėje numatyta protokolą. Nors gali atrodyti, kad implantai néra 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 TRAVIOS TITANIUM implantuotų operuojantys chirurgai, kurie yra susipažinę su bendromis stuburo chirurgijos problemomis ir kurie yra įsavinę specifinius gaminii chirurginius metodus. Implantuoti reikia laikantis nurodymų rekomenduojamai operacijai. Chirurgas yra atsakingas už teisingą operacijos atlikimą.

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 sudeinimas

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

## Magnetinio rezonanso aplinka

MR sąlyginis:

Neklininiai bandymai pagal blogiausio atvejo scenarijų parodė, kad TRAVIOS TITANIUM sistemos yra sudeinamos 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 4 W/kg.

Neklininiai tyrimai parodė, kad TRAVIOS TITANIUM implantai pakelia 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 kokybę gali būti blogesnė, jei skenuojama sritis yra ten pat arba arti TRAVIOS TITANIUM įtaiso.



0123



Synthes GmbH  
Eimattstrasse 3  
4436 Oberdorf  
Switzerland  
Tel: +41 61 965 61 11  
Fax: +41 61 965 66 00  
[www.depuySynthes.com](http://www.depuySynthes.com)