

---

# Návod k použití USS™ na zlomeniny MIS

Tento návod k použití není určen pro  
distribuci v USA.

# Návod k použití

USS™ na zlomeniny MIS

Před použitím si přečtěte tento návod k použití, „Důležité informace“ Synthes a odpovídající popis chirurgické techniky ([www.synthes.com/lit](http://www.synthes.com/lit)). Ujistěte se, že jste obeznámeni s vhodnou chirurgickou technikou.

## Materiál

Materiál:	Norma:
TAN	ISO 5832-11
CPTI	ISO 5832-2

## Zamýšlený účel

Systém USS na zlomeniny MIS je fixační systém posteriorního torakolumbálního pedikulárního šroubu (T1 – S2) určený k dosažení přesné a segmentové stabilizace páteře u pacientů s dospělou kostrou. Operaci je možné provádět buď minimálně invazivním, nebo otevřeným přístupem.

## Indikace

- zlomeniny: nestabilní zlomeniny torakální, lumbální a lumbosakrální páteře a zlomeniny spojené s nepřijatelnými deformitami (diskoligamentózní poranění nebo předchozí laminektomie nepředstavují kontraindikace),
- nádory,
- infekce,
- posttraumatické deformity,
- spondylolistéza,
- degenerativní onemocnění plotének,
- osteoporóza při současném použití s Vertecem V+.

## Kontraindikace

- U zlomenin a nádorů s vážným narušením anteriorního těla se vyžaduje dodatečná anteriorní opora nebo rekonstrukce páteřního sloupce.
- Osteoporóza při použití bez augmentace.
- Vážná osteoporóza.

Kontraindikace spojené s Vertecem V+:

Viz návod odpovídající techniky pro systém Vertecem V+.

## Vedlejší účinky

Stejně jako u všech velkých chirurgických zákroků existují rizika, vedlejší účinky a může dojít k nežádoucím účinkům. Přestože může dojít k mnoha různým reakcím, nejběžnější z nich zahrnují:

Problémy vyplývající z anestezie a polohování pacienta (např. nevolnost, zvracení, zranění Zubů, neurologické poruchy atd.), trombóza, embolie, infekce, nadměrné krvácení, iatrogenní nervové a cévní poranění, poškození měkkých tkání včetně otoků, abnormalní tvorba jizev, funkční porucha pohybového aparátu, Sudekova nemoc, alergické reakce/hypersenzitivita a vedlejší účinky spojené s přítomností technického prostředku, nedostatečná fúze, chybějící fúze, pokračující bolesti; poškození přilehlých kostí, plotének nebo měkkých tkání, trhliny dury nebo únik mozkomíšního moku; komprese nebo pohmoždění míchy, částečné posunutí štěpu, vybočení obratle.

## Sterilní prostředek

**STERILE R** Sterilizováno zářením

Skladujte implantáty v původním ochranném obalu a nevyjmíte je z obalu dříve než těsně před použitím.

Před použitím zkонтrolujte datum expirace produktu a ověřte neporušenosť sterilního obalu. Nepoužívejte, když je obal poškozen.

 Opakováně nesterilizujte

## Prostředek na jedno použití

 Nepoužívejte opakováně

Produkty určené na jedno použití nesmí být použity opakováně.

Opakováné použití nebo opakována příprava (např. čištění či opětovná sterilizace) mohou narušit konstrukční pevnost prostředku nebo způsobit poruchu prostředku, což může vést k zranění, onemocnění nebo úmrtí pacienta.

Dále, opakováné použití nebo opakována příprava produktů pro jednorázové použití navíc představují riziko kontaminace, například v důsledku přenosu infekčního materiálu z jednoho pacienta na druhého. Mohlo by pak dojít k újmě na zdraví či úmrtí pacienta nebo uživatele.

Kontaminované implantáty nesmí být znovu připravovány. Žádný implantát Synthes, který byl kontaminován krví, tkání nebo tělesnými tekutinami, by neměl být znovu používán a je třeba s ním nakládat podle nemocničního protokolu. I když se takový implantát jeví jako nepoškozený, může mít drobné defekty a poruchy vnitřní struktury, které mohou způsobit únavu materiálu.

## Bezpečnostní opatření

Obecná rizika spojená s operací nejsou v tomto návodu k použití popsána. Další informace viz příručka společnosti Synthes „Důležité informace“.

## Varování

Důrazně se doporučuje, aby implantaci systému USS na zlomeniny MIS prováděli chirurgové, kteří jsou obeznámeni s obecnými problémy operací páteře a schopní zvládnout chirurgické techniky specifické pro produkt. Implantace musí proběhnout s nástroji pro doporučený chirurgický postup. Chirurg odpovídá za správné provedení operace.

Výrobce není odpovědný za případné komplikace z důvodu nesprávné diagnostiky, volby nesprávného implantátu, nesprávné kombinace součástí implantátu nebo provozních postupů, omezení léčebních metod nebo nedostatečné asepsie.

## Kombinace zdravotních prostředků

Společnost Synthes nezkoušela kompatibilitu téhoto prostředku s prostředky jiných výrobců a nepřijímá v takovém případě žádnou odpovědnost.

Perforované šrouby systému USS na zlomeniny MIS se kombinují s Vertecem V+. Informace o jeho vhodnosti, použití, bezpečnostních opatřeních, varování a vedlejší účinky naleznete v odpovídajících informacích produktu.

## Prostředí magnetické rezonance

Podmíněně vhodné pro MR:

Neklinické zkoušení nejhoršího případu prokázalo, že implantáty systému USS na zlomeniny MIS jsou podmíněně vhodné pro prostředí MR. Tyto prvky mohou být bezpečně snímány za následujících podmínek:

- Statické magnetické pole 1,5 Tesla a 3,0 Tesla.
- Prostorový gradient pole 300 mT/cm (3000 Gauss/cm).
- Maximální průměrná míra specifické absorpcie (SAR, specific absorption rate) pro celé tělo je 1,5 W/kg při 15 minutách snímání.

Na základě neklinického zkoušení bylo zjištěno, že implantát systému USS na zlomeniny MIS dosahuje zvýšení teploty nejvíce 5,3 °C při maximální celotělové specifické míře absorpcie (SAR) 1,5 W/kg, jak bylo posouzeno kalorimetrií pro 15 minutové MR snímání v MR skenerech 1,5 Tesla a 3,0 Tesla.

Kvalita MR zobrazování může být narušena, pokud je oblast zájmu ve stejné oblasti nebo relativně blízko k prostředku systému USS na zlomeniny MIS.

## Ošetření před použitím prostředku

Produkty společnosti Synthes dodávané v nesterilním stavu musí být před chirurgickým použitím očištěny a sterilizovány parou. Před čištěním sejměte veškeré původní obaly. Před sterilizací parou produkty obalte schváleným materiélem nebo je vložte do schválené nádoby. Dopravujte pokyny pro čištění a sterilizaci uvedené v části „Důležité informace“ v příručce Synthes.

## Příprava/opětovná příprava prostředku

Podrobné pokyny pro přípravu a opětovnou přípravu zařízení pro opakování použití, podnosů a pouzder na nástroje jsou popsány v příručce Synthes „Důležité informace“. Pokyny pro montáž a demontáž nástrojů „Rozebírání vícedílných nástrojů“ je možné stáhnout na adrese: <http://www.synthes.com/reprocessing>



 Synthes GmbH

Eimattstrasse 3

4436 Oberdorf

Switzerland

[www.synthes.com](http://www.synthes.com)