

---

# Naudojimo instrukcija

## USS™ lūžių sistema MIS

Ši naudojimo instrukcija nėra skirta  
platinti JAV.

# Naudojimo instrukcija

USS™ lūžių sistema MIS

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
Techniškai grynas titanas (CPTi)	ISO 5832-2

## Numatytoji paskirtis

USS lūžių sistema MIS yra užpakualinės krūtinės ir juosmens sričių (T1–S2) kojytés fiksavimo varžtu sistema, skirta tiksliai stabilizuoti stuburo segmentus pacientams, kurių skeletas yra subrendęs. Operaciją galima atlikti minimaliai invaziniu būdu arba per atvirą prieigą.

## Indikacijos

- Lūžiai: nestabilūs krūtinės, juosmens ir juosmens-kryžkaulio sričių stuburo lūžiai ir lūžiai, susiję su nepriimtinomis deformacijomis (diskų ir raiščių suvirimas ar anksčiau buvusių lamektomijos nėra kontraindikacijos).
- Augliai.
- Infekcijos.
- Potrauminės deformacijos.
- Spondilolistezė.
- Degeneracinė diskų liga.
- Osteoporozė naudojant kartu su "Vertecem V+".

## Kontraindikacijos

- Lūžių ir auglių atvejais, esant dideliam priekinio slankstelio kūno suirimui, reikalingas papildomas priekinis stuburo palaikymas ar rekonstrukcija.
- Osteoporozė, kai naudojama be priauginimo.
- Sunki osteoporozė.

"Vertecem V+" naudojimo kontraindikacijos:

žr. "Vertecem V+" sistemos atitinkamas technines instrukcijas.

## Galimi nepageidaujami reiškiniai

Kaij 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, dantų pažeidimai, neurologiniai sutrikimai ir t. t.), trombozė, emboliija, infekcija, stiprus kraujavimas, jatrogeninis nervų ir kraujagyslių pažeidimas, minkštųjų audinių pažeidimas, jskaitant tinimą, nenormalių randų susidarymą, funkcinį raumenų ir skeleto sistemos sutrikimą, kompleksinių regioninių skausmo sindromą (KRSS), alergiją / padidėjusio jautrumo reakcijas, su implantu arba įtaiso iškilumu susijusį šalutinį poveikį, netaisyklinę suaugimą, nesuaugimą, nuolatinį skausmą; gretimų kaulų (pvz., skverbirimas gilyn, tarplankstelinų diskų (pvz., gretimo lygio degeneracija) arba minkštųjų audinių pažeidimas, kietojo smegenų dangalo iplėšimas arba stuburo smegenų skylio pratekėjimas, stuburo smegenų suspaidimas ir (arba) kontuzija, dalinis transplantato pasislinkimas, slankstelio iškrypimas kampu.

## Sterilus įtaisas

**STERILE R** Steriliuota švitinant

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

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

 Nesteriliuoti pakartotinai.

## Vienkartinis įtaisas

 Nenaudokite pakartotinai

Vienkartinių gaminijų 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, 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. Išsaimesnę informaciją žr. „Synthes“ brošiūroje "Svarbi informacija".

## Ispėjimai

Griežtai rekomenduojama, kad USS lūžių sistemą MIS implantuotų operuojantys chirurgai, kurie yra susipažinę su bendromis stuburo chirurgijos problemomis ir kurie yra įsisavinę specifinius gaminiių chirurginių metodus. Implantuoti reikia laikantis nurodytumų rekomenduojamai operacijai. Chirurgas yra atsakingas už teisingą operacijos atlikimą.

Gamintojas neprisiima atsakomybės už jokias komplikacijas, pasireiškiančias dėl kladėjungos 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.

USS lūžių sistemas MIS perforuoti varžtai derinami su "Vertecem V+". Išsamios informacijos apie jų sudeinamumą, naudojimą, atsargumo priemones, įspėjimus ir šalutinius poveikius ieškokite atitinkamuose nurodymuose.

## Magnetinio rezonanso aplinka

MR sąlyginis:

Neklinikiniai bandymai pagal blogiausios atvejo scenarijų parodė, kad USS lūžių sistemas MIS implantai yra sudeinami su MR tomografija su išlygomis. Šiuos gaminius galima saugiai nuskaityti esant sioms sąlygoms:

- 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 1,5 W/kg.

Neklinikiniai tyrimai parodė, kad USS lūžių sistemas MIS implantai pakelia temperatūrą ne daugiau kaip 5,3 °C esant viso kūno vidutinei specifinei sugerties spartai (SAR) 1,5 W/kg, išmatuotai kalorimetru po 15 minučių MR nuskaitymo 1,5 ir 3,0 teslų MR tomografu.

MR vaizdo kokybę gali būti blogesnė, jei dominanti sritis sutampa su USS lūžių sistemas MIS vieta arba yra santykinių arti jos.

## Įtaiso paruošimas prieš panaudojant

„Synthes“ gaminius, kurie yra tiekiami nesteriliš, būtina išvalyti ir sterilizuoti garais prieš naudojant operaciniams gydymui. Prieš valydamis, nuimkite visas originalias pakuotes. 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 padėklų ir dėžių pakartotinių apdorojimų aprašytos „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“. Instrumentų surinkimo ir išardymo instrukciją „Daugiadiļų instrumentų ardymas“ 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)