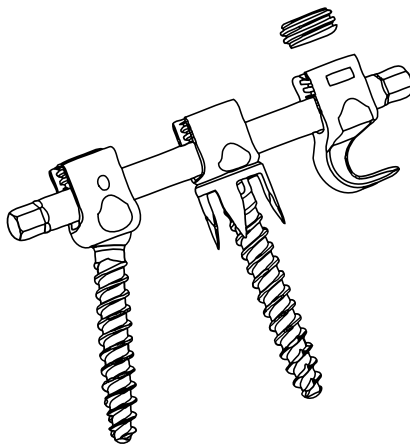


CHM®



CHARSPINE *system*

CHARSPINE *system 2*

CHARSPINE *system* **OCT**
Occipito-Cervico-Thoracic Stabilization System

CHARSPINE *system 2* **MIS**
Minimally Invasive Surgery

SPINE STABILIZER	3
STABILIZATOR KRĘGOSŁUPA	15
СТАБИЛИЗАТОР ПОЗВОНОЧНИКА	27
ESTABILIZADOR DE COLUMNA VERTEBRAL	39
STABILISATOR DER WIRBELSÄULE	51
СТАБІЛІЗАТОР ХРЕБТА	63



SYMBOL TRANSLATION • OBJASNIENIA SYMBOLI • ПОЯСНЕНИЕ ОБОЗНАЧЕНИЙ • EXPLICACIÓN DE LOS SÍMBOLOS
• SYMBOLERKLÄRUNG • SYMBOLY PŘEKLADY • TRADUZIONE SIMBOLI • ЗНАЧЕННЯ СИМВОЛІВ

	Do not reuse • Nie używać powtórnie • Не использовать повторно • No reutilizar • Nicht wiederverwenden • Nepoužívejte opakovaně • Non riutilizzare • Не використовувати повторно
	Do not resterilize • Nie sterylizować ponownie • Не стерилизовать повторно • No reesterilizar • Nicht reesterilisieren • Nepoužívejte resterilizaci • Non risterilizzare • Не стерилізувати повторно
	Do not use if package is damaged • Nie używać jeśli opakowanie jest uszkodzone • Не использовать при повреждённой упаковке • No utilizar si el envase está dañado • Nicht verwenden falls Verpackung beschädigt ist • Nepoužívejte, pokud je obal poškozen • Non utilizzare se la confezione è danneggiata • Не використовувати, якщо пошкоджено упаковку
	Consult instructions for use • Zapoznać się z instrukcją stosowania • Смотрите инструкцию по применению • Consultar las instrucciones de uso • Gebrauchsanweisung beachten • Viz návod k použití • Consultare le istruzioni per l'uso • Зверніться до інструкції з використання
	Non-sterile • Niesterylny • Не стерильно • No estéril • Unsteril • Nesterilní • Non sterile • Нестерильний виріб
	Caution • Ostrzeżenie • Осторожно • Advertencia • Vorsicht • Varování • Avvertenza • Увага
STERILE 	Sterilized using irradiation • Sterylizowany przez napromieniowanie • Радиационная стерилизация • Esterilizado mediante radiación • Sterilisiert durch Bestrahlung • Sterilizovat zářením • Sterilizzato mediante irradiazione • Стерилизовано опромощением
STERILE 	Sterilized using hydrogen peroxide • Sterylizowany nadtlenkiem wodoru • Стерилизован перекисью водорода • Esterilizado con peróxido de hidrógeno • Sterilisiert mit Wasserstoffperoxid • Sterilizováno s peroxidem vodíku • Sterilizzato mediante perossido di idrogeno • Стерилизовано перекисом водню
REF	Catalogue number • Numer katalogowy • Номер по каталогу • Número de catálogo • Katalognummer • Katalogové číslo • Numero di catalogo • Каталогный номер
LOT	Batch code • Kod partii • Код партии • Código de lote • Chargennummer • Číslo šarže • Codice del lotto • Код партії
MD	Medical device • Wyrób medyczny • Медицинское изделие • Dispositivo médico • Medizinprodukt • Zdravotnický prostředek • Dispositivo medico • Медичний виріб
SN	Serial number • Numer seryjny • Серийный номер • Número de serie • Seriennummer • Sériové číslo • Numero di serie • Серійний номер
Mat:	Material • Material • Материал • Material • Material • Materiál • Materiale • Матеріал
Qty:	Quantity • Ilość • Количество • Cantidad • Menge • Množství • Quantita • Кількість
	Use by • Użyć do • Использовать до • Usar antes de • Verwenden bis • Použijte do • Da utilizzare entro il • Термін придатності (використати до)
	Date of manufacture • Data produkcji • Дата изготовления • Fecha de fabricación • Herstellungsdatum • Datum výroby • Data di fabbricazione • Дата виготовлення
	Manufacturer • Producent • Производитель • Fabricante • Hersteller • Výrobce • Fabbricante • Виробник
	Keep away from sunlight • Trzymać z dala od promieniowania słonecznego • Не допускать воздействия солнечного света • Manténgase alejado de la luz solar • Vor Sonnenlicht schützen • Chraňte před slunečním světlem • Proteggere dalla luce solare • • Не піддавати дії прямих сонячних променів
	Keep dry • Przechowywać w suchym miejscu • Беречь от влаги • Mantener seco • Trocken lagern • Udržujte v suchu • Tenere all'asciutto • Бергти від вологі
	Temperature limit • Ograniczenie dopuszczalnych temperatur • Нижняя граница температурного диапазона • Limites de temperatura • Temperaturgrenzen • Teplotní omezení • Limites de température • Нижня межа температурного діапазону
	Humidity limitation • Ograniczenie dopuszczalnej wilgotności • Диапазон влажности • Limites de humedad • Luftfeuchtigkeitsgrenzen • Mezní hodnoty vlhkost • Limites d'humidité • Диапазон вологості



INSTRUCTIONS FOR USE
Important product information for

SPINE STABILIZER

CHARSPINE *system*

CHARSPINE *system 2*

CHARSPINE *system* **OCT**
Occipital-Cervical-Thoracic Stabilization System

CHARSPINE *system 2* **MIS**
Minimally Invasive Surgery

1 PURPOSE AND INDICATIONS	4
2 CONTRAINDICATIONS	5
3 ADVERSE EFFECTS	6
4 WARNINGS	6
5 PACKAGING AND STORAGE	8
6 IMPLANT MATERIAL	8
7 PRE-OPERATIVE RECOMMENDATIONS	9
8 RECOMMENDATIONS FOR IMPLANTS PROVIDED STERILE	9
9 RECOMMENDATIONS FOR IMPLANTS PROVIDED NON-STERILE	10
10 RE-STERILIZATION	11
11 PRECAUTIONS	11
12 POST-OPERATIVE RECOMMENDATIONS	12
13 CONSIDERATIONS FOR REMOVAL OF THE IMPLANT AFTER TREATMENT	12

1 PURPOSE AND INDICATIONS

1. The CHARSPINE, CHARSPINE2 and BIALSTAB spinal stabilizer systems are intended to provide immobilization and stabilization of spinal segments to achieve fusion, in skeletally mature patients.
 - 1) The CHARSPINE system (*6.0mm rod system*) is intended for pedicle screw stabilization of thoracolumbar and sacral spine, using posterior approach and thoracolumbar spine using antero-lateral approach.
 - 2) The staples of the CHARSPINE, CHARSPINE2 pedicle screw stabilizer system are intended for use by means of anterior approach only.
 - 3) The CHARSPINE2 system (*6.0mm rod system*) is intended for pedicle screw stabilization of thoracolumbosacral spine and ilium using posterior approach and thoracolumbar spine using antero-lateral approach.
 - 4) The CHARSPINE, CHARSPINE2 pedicle screw stabilizer system consists of the following elements: monoaxial and polyaxial pedicular screws, spinal hooks, locking screws, rods, rod connectors, cross-connectors, and clamps.
 - 5) The BIALSTAB pedicle screw stabilizer (*5.0mm rod system*) is intended for treatment of thoracolumbar spine in small stature patients (*small and thin*), using posterior approach solely.
 - 6) The BIALSTAB spine stabilizer system consists of the following elements: monoaxial and polyaxial pedicular screws, spinal hooks, counter-hooks, locking screws, locking caps, rods, and cross-connectors.
 - 7) The hooks of CHARSPINE, CHARSPINE2 and BIALSTAB systems are intended for posterior use only.
 - 8) Indications for use:
 - a) Degenerative disc disease (DDD) is defined as radiculopathy and/or myelopathy with herniated disc and/or osteophyte formation on posterior vertebral endplates producing symptomatic nerve root and/or spinal cord compression confirmed by radiographic studies. Patients qualified for treatment should be skeletally mature and have had six months of non-operative treatment.
 - b) Spondylolistheses.
 - c) Fractures and dislocations.
 - d) Deformities (*e.g.: scolioses, kyphoses*).
 - e) Tumours.
 - f) Stenoses.
 - g) Pseudoarthroses.
 - h) Failed previous fusion.
 - 9) The CHARSPINE2 MIS pedicle screw stabilizer is intended for minimally invasive, percutaneous treatment of thoracolumbar and sacral spine, using posterior approach. The CHARSPINE2 MIS screws have fenestrations, allowing for delivery of bone cement.
 - 10) The CHARSPINE2 MIS pedicle screw stabilizer system consists of cannulated, fenestrated polyaxial screws and rods intended for percutaneous method.
2. The cervical locking plate system is intended for the treatment of the cervical spine using an anterior surgical approach. The system includes locking cervical plates and screws and a set of instruments necessary for implants insertion. Using the system, the following may be performed: for plates with four or more holes - stabilization and immobilization of the cervical spine or additional stabilization in combination with another cervical stabilization system; plates with two holes are used only as a protection against backing out of the implanted intervertebral cervical cages from the intervertebral space.
 - 1) Indications for plates with four or more holes:
 - a) Instabilities caused by trauma or associated with correction of cervical lordosis and kyphosis deformity.
 - b) Pseudoarthroses as a result of previously failed surgery.
 - c) Instabilities caused by major reconstructive surgery due to tumour.
 - d) Instabilities associated with single or multiple level corpectomy.
 - e) Spinal canal stenoses and cervical myelopathy.
 - 2) Indications for plates with two holes:
 - a) The two-hole plates are indicated for use with cervical intervertebral cages to protect them against backing out from the intervertebral space. Two-hole plates cannot be used to stabilize the cervical segment as a stand-alone implant!
3. The CHARSPINE OCT stabilization system is intended to provide immobilization and stabilization of spinal segments from posterior approach in skeletally mature patients, as an adjunct to fusion in treatment of instabilities of the craniocervical junction, the cervical spine (*C1 to C7*) and the thoracic spine (*T1-T3*). The system consists of polyaxial screws, hooks, locking screws, rods, connectors, occipital plates and screws.
 - 1) Indications for use:
 - a) Fractures and instabilities.
 - b) Deformities.
 - c) Spinal stenosis.

- d) Failed previous fusions (e.g. *pseudoarthrosis*).
 - e) Tumors involving the cervical/thoracic spine.
 - f) Degenerative disease, including radiculopathy and/or myelopathy, neck and/or arm pain of discogenic origin as confirmed by radiographic examination.
4. The CHARSPINE titanium intervertebral cage system implants are designed to be implanted bilaterally (*in pairs*) and are indicated for a posterior approach. The CHARSPINE intervertebral fixation system consists of titanium intervertebral cages.
- 1) Indications for use:
 - a) Treatment of degenerative disc disease (*DDD*).
 - b) Vertebral instabilities.
 - c) Grade 1 spondylolistheses.
 - d) Spine revision surgery.
 - 2) The implants should be used at one or two contiguous levels from L2 to S1. Patients qualified for treatment should be skeletally mature and have had six months of non-operative treatment. The cage system implants are designed to be used with autogenous bone graft and are intended for use with supplemental fixation systems cleared for use in the lumbar spine (e.g. *posterior pedicle screw and rod systems*).
 - 5. For the implantation of the aforementioned products, **ChM's** specialist instrument sets are dedicated. Along with the instrument set, illustrated surgical technique is also provided. Surgical technique is not a detailed instruction of conduct. This is the physician that determines the proper technique and detailed surgical procedure for a particular patient.

2 CONTRAINDICATIONS

- 1. Contraindications may be relative or absolute. The choice of particular device must be carefully considered in terms of patient's overall condition. Conditions listed below may preclude or reduce the chance of successful outcome:
 - 1) Infection local to the operative site.
 - 2) Signs of local inflammation.
 - 3) Fever or leukocytosis.
 - 4) Morbid obesity (*defined according to the WHO standards*).
 - 5) Pregnancy.
 - 6) Neuromuscular disorders which can create unacceptable risk of fixation failure or complications in postoperative care.
 - 7) Any other condition which would preclude the potential benefit of implant application and may disturb the normal process of bone remodeling, e.g. the presence of tumours or congenital abnormalities, fracture local to the operating site, elevation of sedimentation rate unexplained by other diseases, elevation of white blood cells (*WBC*) count, or a marked left shift in the *WBC* differential count.
 - 8) Suspected or documented allergy or intolerance to implant materials. Surgeon shall find out if the patient develops allergic reaction to the material of the implant (*content of the implant material is presented in IMPLANT MATERIAL*).
 - 9) Any case not needing a surgical intervention.
 - 10) Any case not described in the indications.
 - 11) Any patient unwilling to cooperate with postoperative instructions; mental illness, a condition of senility or substance abuse may cause the patient to ignore certain necessary limitations and precautions in the implant usage.
 - 12) Any case where the implant components selected for use would be too large or too small to achieve the successful result.
 - 13) Any case that requires the simultaneous use of elements from different systems that are made of different metals.
 - 14) Any case in which there is inadequate tissue coverage of the operative site.
 - 15) Any case in which implant utilization would disturb physiological processes.
 - 16) Inadequate bone quality for stable implant fixation (*bone resorption, osteopenia, and/or osteoporosis*). This surgical treatment should not be used in patients with a known hereditary or acquired osteogenesis imperfecta or calcification problems.
 - 17) Any case not needing the spine immobilization.
 - 18) Significant anatomical deformity caused by congenital abnormalities.
 - 19) These implants should not be used in children and patients whose spines are still developing.
 - 20) Blood supply limitation in the operative site.
 - 21) Additional contraindications related to bone cement augmentation include:
 - a) Suspected or documented allergy or intolerance to any of the components of the bone cement,
 - b) Burst fracture of the vertebra with $\geq 20\%$ narrowing of the spinal canal,
 - c) Vertebral body collapse to less than 1/3 original height,
 - d) Vertebral fracture with neurological deficits or radiculopathy,
 - e) Breach of the pedicle wall when inserting pedicle screws. Injection of bone cement in this situation will carry a high risk of leakage into the spinal canal or neural foramen.

2. The above-mentioned list of contraindications is not exhaustive.

3 ADVERSE EFFECTS

1. The adverse effects may necessitate reoperation or revision. The surgeon should warn the patient about the possibility of adverse effects occurrence.
2. The below-mentioned list of adverse events is not exhaustive. There is a risk of occurrence of adverse events with unknown aetiology which may be caused by many unpredictable factors.
3. Potential adverse events include but are not limited to:
 - 1) Implant damage (*fracture, deformation or detachment*).
 - 2) Early or late loosening, or displacement of the implant from the initial place of insertion.
 - 3) Possibility of corrosion as a result of contact with other materials.
 - 4) Body reaction to implants as to foreign bodies e.g. possibility of tumour metaplasia, autoimmune disease and/or scarring.
 - 5) Compression on the surrounding tissues or organs.
 - 6) Infection.
 - 7) Bone fractures or "*stress shielding*" phenomenon causing loss of bone above, below or at the operative site.
 - 8) Haemorrhage and/or hematomas.
 - 9) Pain.
 - 10) Inability to perform everyday activities.
 - 11) Mental condition changes.
 - 12) Death.
 - 13) Deep vein thrombosis, thrombophlebitis.
 - 14) Occurrence of respiratory complications, e.g.: pulmonary embolism, atelectasis, bronchitis, pneumonia, pulmonary infection, disturbed lung growth, respiratory acidosis, etc.
 - 15) Scar formation that could cause neurological impairment, or nerves compression and /or pain.
 - 16) Cessation of any potential growth of the operated portion of the spine.
 - 17) Fracture, microfracture, resorption, damage, or penetration of any spinal bone (*including the sacrum, pedicles, and/or vertebral body*) and/or bone graft or bone graft harvest site at, above, or below the level of surgery. Retropulsed graft.
 - 18) Loss of neurological function, appearance of radiculopathy, dural tears, and/or development of pain. Neurovascular compromise, including paralysis, temporary or permanent retrograde ejaculation in males, or other types of serious injuries. Cerebral spinal fluid leakage.
 - 19) Herniated nucleus pulposus, disc disruption or degeneration at, above, or below the level of surgery.
 - 20) Urinary retention, urinary incontinence, or other types of urological system compromises.
 - 21) Reproductive system compromise, including infertility, loss of consortium and sexual dysfunction.
 - 22) Gastrointestinal system compromise.
 - 23) Late bone fusion or no visible fusion mass and pseudoarthrosis.
 - 24) Loss of proper spinal curvature, necessity to make corrections, change of patient's height, shortening of the spine.
 - 25) Loss of or increase in spinal mobility or function.
 - 26) Bone graft donor site complication.
 - 27) Discitis, arachnoiditis, and/or other types of inflammation.
- 28) Additional potential adverse events related to bone cement augmentation include:
 - a) Leakage of the bone cement outside the intended application site or into the vascular system resulting in the lung and/or heart embolism or other clinical sequelae,
 - b) Leakage of the bone cement into the intervertebral discs and/or adjacent tissues,
 - c) Leakage of the bone cement into the spinal canal or neural foramen possibly resulting in paralysis or sensory disorders,
 - d) For other possible adverse events related directly to the used bone cement, consult the instructions for use delivered with this product.
- 29) Cervical spine procedures may be associated with vascular and neurological complications such as: arterial injury, cord contusion and damage, peripheral nerve damage, including but not limited to peripheral paralysis, sensory disorders, vascular disorders, loss or disturbance of bladder and bowel functions.

4 WARNINGS

1. The important medical information provided in this document should be given to the patient.
2. The selection of proper shape and size of the implant appropriate for a specific patient is crucial to achieve the success of the surgery. The surgeon is responsible for this choice.

3. Preoperative and operating procedures, including knowledge of surgical techniques, and correct placement of implants are important and shall be considered by the surgeon in order to achieve success during operation.
4. A successful result is not always achieved in every surgical case. This fact is especially true in the case where other patient's conditions may compromise the results.
5. The proper patient selection, compliance of the patient and observance of post-operative recommendations will greatly affect the results. The bone union is less likely to occur among smoking patients. These patients should be informed about this fact and warned of this consequence.
6. Patients who are overweight, malnourished and/or abuse alcohol or drugs, with weak muscles and low quality bones and/or with nerve palsy are not the best candidates for the procedure of surgical stabilization. These patients are not able or not ready to observe the post-operative recommendations and limitations.
7. The surgeon must warn the patient that the device cannot and does not restore the function and efficiency of a healthy bone.
8. The implants are intended as an aid to the healing process and are **NOT** intended to replace body structures or bear the body weight when the treatment process has not yet finished.
9. No implant can withstand body loads without the biomechanical continuity of the bone.
10. In the case of delayed union or non-union, the load or weight bearing may eventually cause the implant bending, loosening, disassembling or fatigue breakage.
11. During normal use all surgical implants are subjected to repeated stresses which can result in material fatigue and failure of the implant.
13. To avoid excessive stress on the implant which could lead to non-union or implant failure and associated clinical problems, the surgeon must inform the patient about the physical activity limitations during the treatment period.
13. Overweight may cause additional stresses and strains within implant which can lead to fatigue and deformation of the implant.
14. The implant may break or become damaged as a result of strenuous activity or trauma, and may need to be replaced in the future.
15. If the patient is involved in an occupation or activity (*e.g.: substantial walking, running, weights lifting, muscles strain*) which may apply excessive stress on the implant, the surgeon must inform the patient that resultant forces can cause implant failure.
16. Use of this product without bone graft or in the cases where the bone union has not been achieved will not be successful.
17. Additional warnings related to bone cement augmentation include:
 - 1) Consult the instructions for use delivered with the bone cement, cannulas and cement mixing/delivery system for warnings associated with the use this equipment.
 - 2) Only use cement intended for percutaneous cementoplasty of the spine and offered or recommended by **ChM**.
 - 3) Only use cannulas for cement delivery provided by **ChM** and intended for use with the CHARSPINE2 MIS screws. The use of cannulas from other manufacturers can result in cement leakage and associated complications.
 - 4) Only use cement mixing/delivery devices that are offered or recommended by **ChM**. Assume that the components of the mixing/delivery device are compatible with cannula for bone cement and are firmly connected prior to cement injection. Improperly secured connections could result in the unintended disconnection of components and cement leakage.
 - 5) The CHARSPINE2 MIS fenestrated screws cannot be placed bicortically. It is very important not to breach the pedicle wall or the anterior cortex of the vertebral body to avoid cement extrusion into the retroperitoneal space. This may result in serious complications, including cement extravasation, embolism or even death, especially if the cement is inadvertently extruded through the tip of the screw.
 - 6) Accurate pedicle preparation, screw sizing and placement must be practiced, as well as a careful cement delivery technique. There may be an increased risk of cement egress into pedicle if the screw length is too short, or if excessive cement volume is pumped into the vertebral body. Too aggressive cement injection may result in cement leakage.
 - 7) When using cement to augment multiple screws and levels, attention must be paid not to exceed the working time of the cement prior to completion of cement delivery through the screws. When the cement working time is close to completion, a new cement package should be used.
 - 8) The mixing/delivery device is designed for single use with one package of bone cement. If a second package of cement is needed, use a second mixing/delivery device.
 - 9) Do not attempt to force the injection of cement if excessive resistance is felt. Always determine the cause of the resistance and take appropriate action. If the cement is seen outside of the vertebral body or in the circulatory system during the procedure, immediately stop injecting the cement.
 - 10) It is critical that no torsion movement should be applied to the screw after injecting the cement in order to avoid breaking the cement bridges between screw and bone.
 - 11) After cement introduction is complete, the cannula for bone cement must be removed immediately from the screw. The cement setting while the cannula is still connected to the screw may lead to difficulty in removal, and a new cannula may be required for additional levels.

- 12) During the application of the cement, radiological control (*fluoroscopy or CT*) is essential so that the operator can follow the progress of the filling and stop the procedure if the slightest leakage of cement is detected. Appropriate imaging technique will enable to confirm correct screw placement, absence of damage to surrounding structures and appropriate location of injected cement.

5 PACKAGING AND STORAGE

1. Implants are single-use devices, provided sterile or non-sterile.
2. Implants not labeled as sterile are non-sterile.
3. Implant packaging must be intact at the time of receipt.
4. Implants can be delivered in a unit package. The unit package of the product contains:
 - 1) sterile version - one piece of the product in a sterile condition. A double packaging made of Tyvek-foil or a single blister are typical packaging material.
 - 2) non-sterile version - one piece of the product. Plastic bags are a typical packaging material.
5. Implants can be delivered on stands, palettes (*non-sterile version only*).
6. A sterility indicator is placed on the sterile package.
7. Products are delivered with a label. The label (*as a primary label*) contains e.g.:
 - 1) Sterile product
 - a) Logo **ChM** and the address of the manufacturer.
 - b) Name and size of the device and its catalogue number (*REF*), e.g.: 3.XXXX.XXX.
 - c) Production batch number (*LOT*), e.g. XXXXXXX.
 - d) Material of the implant (*see IMPLANT MATERIAL*).
 - e) STERILE sign - indicating a sterile device and the sterilization method used, e.g.: R or VH202 (*symbols are described in the footer of this Instructions For Use*).
 - f) Sterilization batch number, e.g.: S-XXXXXXX.
 - g) Device pictogram and information symbols (*described in the footer of this Instructions For Use*).
 - h) Expiration date and sterilization method.
 - 2) Non-sterile product
 - a) Logo **ChM** and the address of the manufacturer.
 - b) Name and size of the device and its catalogue number (*REF*), e.g.: 3.XXXX.XXX.
 - c) Production batch number (*LOT*), e.g. XXXXXXX.
 - d) Material of the implant (*see IMPLANT MATERIAL*).
 - e) NON-STERILE sign - indicates non-sterile product.
 - f) Device pictogram and information symbols (*described in the footer of this Instructions For Use*).
 - g) The expiration date (*for polymeric devices*).
8. In addition to the device primary label, an auxiliary label with specific market requirements of a given area may be placed on the unit package (*e.g. legal requirements of the country in which the device will be distributed*).
9. The package contains patient tracking labels to be placed in a patient's medical record.
10. Depending on the size or type of the product, the following information may be marked on its surface: manufacturer's logo, production batch no. (*LOT*), catalogue no. (*REF*), type of material and device size.
11. Implants should be stored in appropriate protective packagings, in a clean, dry place with a room temperature and under conditions that provide protection from direct sunlight.

6 IMPLANT MATERIAL

1. Identification of the materials
 - 1) Depending on the material used, the following symbols may be marked on the device surface:
 - a) Titanium and titanium alloys: symbol (T).
 - b) Cobalt alloy: symbol (Co).
 - 2) Rods belonging to the CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS and BIALSTAB pedicular stabilization systems are made of implantable titanium alloy or cobalt alloy.
 - 3) All remaining components of CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS and BIALSTAB systems are made of implantable titanium alloy.
 - 4) Percent composition of elements in the implantable materials (*max. values*):
 - a) Titanium alloy according to ISO 5832-3/ASTM F136: | Al:6.75 | V:4.5 | Fe:0.3 | O:0.2|C:0.08 | N:0.05 | H:0.015 | Ti:balance.
 - b) Titanium alloy according to ISO 5832-11/ASTM F1295: | Al:6.5 | Nb:7.5 | Ta:0.5 | Fe:0.25 | O:0.2|C:0.08 | N:0.05 | H:0.009 | Ti:balance.

- c) Cobalt alloy according to ISO 5832-12/ASTM F1537: [Cr:30 | Mo:7 | Fe:0.75 | Mn:1 | Si:1 | C:0.14 | Ni:1 | N:0.25] Co:balance.
- 6) ATTENTION: Implantable titanium, titanium alloy and/or implantable cobalt alloy may be used together in the same construct. Never use titanium, titanium alloy and/or cobalt alloy with implantable stainless steel components in the same construct as it may lead to corrosion and reduction of mechanical strength of implants.
- 2. Magnetic resonance compatibility
 - 1) Implants made of titanium, titanium alloys and cobalt alloys are conditionally compatible with magnetic resonance imaging.
 - 2) The patient can be scanned safely under the following conditions:
 - a) static magnetic field of 1.5-Tesla and 3-Tesla, only,
 - b) maximum spatial gradient magnetic field of ≤ 720 Gauss/cm,
 - c) maximum MR system reported whole-body-averaged specific absorption rate (SAR) of 2W/kg for 15 minutes of scanning (*per pulse sequence*).
 - 3) CAUTION: the user should be absolutely familiar with the contraindications and warnings established by the manufacturer of the MRI scanner to be used for imaging procedure.
 - 4) MR imaging may be interfered with if the area of interest is in the exact same area or relatively close to the position of the implant.
 - 5) Do not perform MRI if there are doubts about the tissue integrity and the implant fixation or if the proper location of the implant is impossible to be established.

7 PRE-OPERATIVE RECOMMENDATIONS

- 1. Only patients that meet the criteria described in the PURPOSE AND INDICATIONS should be selected.
- 2. Patients' conditions and/or predispositions such as those addressed in the above-mentioned CONTRAINDICATIONS should be avoided.
- 3. Before deciding about implantation, the surgeon shall inform the patient about indications and contraindications of such procedure and possibility of complications occurrence after the operation. Patient shall be introduced to the purpose and manner of the procedure, and to functional and aesthetic effects of such treatment. Proper clinical diagnosis and accurate operation planning and performance are needed to achieve good final result of treatment.
- 4. Where material sensitivity is suspected, appropriate tests should be made prior to material selection or implantation (*alloying elements of implant material are presented in IMPLANT MATERIAL*).
- 5. The implantation shall be carried out by the surgeon familiar with adequate rules and operating techniques, and who has acquired practical skills of using **ChM** instrument set. The selection of surgical technique adequate for a specific patient remains surgeon's responsibility.
- 6. The operation procedure shall be carefully planned. The size of implant should be determined prior to the surgery. An adequate inventory of implants with required sizes should be available at the time of surgery, including sizes larger and smaller than those expected to be used.
- 7. The surgeon should be familiar with all components of the implant system before use and should personally verify if all components and instruments are present before the surgery begins.
- 8. Do not use the implant if the original, sterile packaging is damaged. Sterility cannot be guaranteed if the package is not intact. The package shall be carefully checked prior to use.
- 9. Implants are delivered in protective packagings. The package should be intact at the time of receipt.
- 10. Unless supplied sterile, all implants and instruments should be washed, disinfected and sterilized before use. Additional sterile components should be available in case of any unexpected need.
- 11. Before procedure begins, all implants should be carefully checked to ensure that there is no damage (*surface scratching, dents, signs of corrosion and shape deformations*). Damaged implant must not be inserted into the body.

8 RECOMMENDATIONS FOR IMPLANTS PROVIDED STERILE

- 1. Sterile implant - is delivered in sterile packaging, with the inscription: "**STERILE**". Such product is sterile and the manufacturer is responsible for the process of sterilization. The sterilization is performed with the use of one of the following methods:
 - 1) gamma radiation, with a minimum dose of **25 kGy**,
 - 2) hydrogen peroxide vapour.
- 2. The symbol designating the sterilization method used is visible on the device label (*symbols are described in the footer of this Instructions For Use*).
- 3. Prior to use of a sterile device the following rules apply:
 - 1) Check out the expiration date of sterilization. Do not use the device with an overstepped sterility date!
 - 2) Check out if the sterile package is not damaged. Do not use the device if the sterile package is damaged!
 - 3) Check out the colour of the sterility indicator on the sterile package which indicates that sterilization of the device was

performed. Do not use the device if the sterility indicator colour is different than:

- a) red - for devices sterilized with gamma radiation,
- b) blue - for devices sterilized with hydrogen peroxide vapour.

4. CAUTION: products should be removed from their packagings in accordance with aseptic rules.

9 RECOMMENDATIONS FOR IMPLANTS PROVIDED NON-STERILE

1. The following recommendations apply to unused non-sterile implants. An implant that has been implanted must not be re-processed and re-used.
2. The implant which has not been used but got contaminated by contact with the blood, tissue and/or body fluids/materials, should not be used again. The implant should be handled in accordance with applicable hospital protocol. **ChM** does not recommend re-processing of contaminated implants. Should the contaminated implant be re-processed, **ChM** bears no responsibility.
3. Prior to use of a non-sterile device, the following rules apply:
 - 1) The device must undergo cleaning, disinfection and sterilization procedures.
 - 2) Effective cleaning is a complicated procedure depending on the following factors: the quality of water, the type and the quantity of used detergent, the technique of cleaning (*manual, automated*), the proper rinsing and drying, the proper preparation of the device, the time, the temperature and carefulness of the person conducting this process.
 - 3) The hospital facility remains responsible for the effectiveness of the conducted cleaning, packaging and sterilization processes with the use of existing equipment, materials and properly trained personnel.
4. Preparation for washing and disinfection (*for all methods*)
 - 1) Prior to cleaning, remove the implant from the original unit packaging. Dispose of the packaging. Protect patient labels, provided with the implant, against accidental loss or damage.
 - 2) To avoid contamination, the implants should not have contact with the contaminated devices/instruments.
 - 3) Rinse under running water and remove possible surface dirt (*resulting from e.g.: damage to the unit packaging*) using a disposable cloth, paper towel or plastic brushes (*nylon brushes are recommended*).
 - 4) CAUTION: It is forbidden to use brushes made of metal, bristles or materials which could damage the implant.
5. Cleaning and disinfection process
 - 1) This Instructions for Use describes two validated by **ChM** cleaning and disinfection methods: manual with ultrasound cleaning and automated method. It is recommended to use automated procedures for cleaning and disinfection (*in the washer-disinfector*).
 - 2) The chosen washing and disinfecting agents must be suitable and approved for use with medical devices. It is important to follow the instructions and restrictions specified by the producer of those cleaning agents. It is recommended to use aqueous solutions of washing-disinfecting agents with a pH value between 10.4 and 10.8. **ChM** used the following materials during the validation process of the described recommendations for cleaning and disinfection. It is allowed to use other materials than those listed below which may also give a comparable effect:
 - a) detergent - Dr.Weigert (*producer*) neodisher® MediClean forte (*name of the detergent*);
 - b) disinfectant - Dr.Weigert (*producer*) neodisher® Septo Active (*name of disinfectant*).
- 3) Manual with ultrasound cleaning
 - a) Equipment and materials: a device for ultrasound cleaning, soft, lint-free cloths, plastic brushes, aqueous solutions: of cleaning agent, disinfecting agent or washing – disinfecting agent.
 - b) Prepare an aqueous solution of cleaning agent at temperature of 40+/-2°C and a pH of 10.4 - 10.8 (*follow the information contained in the instructions prepared by the manufacturer of the agent, in respect of temperature, concentration, exposure time and water quality*).
 - c) Immerse the implant in the aqueous solution of the cleaning agent and subject it to ultrasound cleaning for 15 minutes.
 - d) Rinse the implant thoroughly under running water, paying particular attention to the holes and places difficult to be cleaned. It is recommended to rinse with demineralized water.
 - e) Visually inspect the entire surface of the device for debris and impurity. Damaged implants must be removed. For dirty implants, the cleaning process should be repeated.
 - f) Dry the device thoroughly using disposable, soft, lint-free cloth.
 - g) Prepare an aqueous solution of disinfecting agent at a temperature of 20+/-2°C using 20g of the agent per 1 liter of water. Immerse the implant in the solution, exposure time – 15 min (*follow the information contained in the instructions prepared by the manufacturer of the agent, in respect of temperature, concentration, exposure time and water quality*).
 - h) After the exposure time, rinse the product thoroughly under running water, paying particular attention to the holes and places difficult to be cleaned. It is recommended to rinse with demineralized water.
 - i) Dry the device thoroughly. It is recommended to dry the implant in a dryer at a temperature ranging from 90°C to 110°C,

for 60 min.

- j) Visually inspect the entire surface of the device.
- 4) The automated method using a washer - disinfectant
 - a) Equipment and materials: a washer - disinfectant, aqueous solutions of cleaning agent.
 - b) CAUTION: The equipment used for washing/disinfection should meet the requirements of ISO 15883. Procedure of washing in the washer-disinfectant shall be performed according to internal hospital procedures, recommendations of the washing machine manufacturer, and Instructions for Use prepared by the washing-disinfecting agent manufacturer.
 - c) The device should undergo a process of machine washing in the washer-disinfectant using the following cycle parameters: (1) - pre-washing in cold tap water, duration – 2 min; (2) - washing in an aqueous solution of cleaning agent at 55+/- 2°C and pH of 10.4 - 10.8, duration – 10 min; (3) - rinsing under demineralized water, duration – 2 min; (4) - thermal disinfection in demineralised water at 90°C, minimal duration – 5 min; (5) - drying at a temperature ranging from 90°C to 110°C, duration - 40 min.
- 6. Packaging
 - 1) Washed and dried devices shall be packed in a packaging intended for the recommended steam sterilization. The packaging and packaging process have to meet the requirements of ISO 11607 standards. The packaging procedure must be performed in controlled purity conditions. The device must be packed in such a way that during its removal from the packaging, when used, there is no risk for its re-contamination.
- 7. Sterilization
 - 1) Washed, disinfected, and dried device shall undergo the sterilization process in accordance with the applicable procedures of the customer. The recommended method of sterilization is vacuum-type steam sterilization (*with water vapor under overpressure*):
 - a) temperature: 134°C,
 - b) minimum exposure time: 5 min;
 - c) minimum drying time: 20 min.
 - 2) CAUTION
 - a) The sterilization process must be validated and routinely monitored in accordance with the requirements of EN ISO 17665-1.
 - b) Sterilization must be effective and in accordance with requirements of the EN 556-1 standard to ensure the required level of guaranteed sterility SAL 10⁻⁶ (*where SAL stands for Sterility Assurance Level*).
 - c) The implant cannot be sterilized in the unit package in which it was delivered.
 - d) The method of sterilization using ethylene oxide, gas plasma and dry heat should not be used, unless the Instructions for Use for the product contains sterilization recommendations using these methods.
 - e) The above-mentioned principles for cleaning and sterilization must be applied to all implants intended for implantation.
 - f) The surgical instruments used for implants insertion should also be covered by cleaning and sterilization procedure.

10 RE-STERILIZATION

- 1. It is permitted to re-sterilize a device in case, when its sterile packaging has been damaged or opened. In this case, the product should be washed and sterilized in the manner described in the chapter RECOMMENDATIONS FOR IMPLANTS PROVIDED NON-STERILE.
- 1) ATTENTION: Implant that has been in contact with body tissues or fluids of a patient cannot be re-sterilized or implanted to another patient.
- 2. It is strictly forbidden to re-sterilize and re-use cement constituents, the cannula for cement and device for cement mixing/delivery.

11 PRECAUTIONS

- 1. Implant is intended for single use only. After removing the implant from the patient's body, it must be secured against re-use, and then finally disposed of in accordance with current hospital procedures.
- 2. Under no circumstances is it allowed to re-use or re-implant once used device. Even if the removed implant appears to be undamaged, it may have small latent defects or internal stresses, which could lead to early failure, fatigue wear, and as a result to e.g. an implant breakage.
- 3. Misuse of instruments or implants may cause injury to the patient or operative personnel.
- 4. Avoid damaging implant surface and deforming its shape during the implantation; the damaged implant cannot be implanted or left in the patient's body.
- 5. Insertion, removal and adjustment of implants must only be done with instruments specially designated for those implants and manufactured by **ChM**.

6. Use of **ChM's** implants and instruments in combination with implants and instruments from other manufacturers may cause damage or failure of those implants or instruments and may lead to improper course of surgery and healing process.
7. While rare, intraoperative fracture or breakage of the instrument can occur. Instruments which have been subjected to prolonged use or excessive force are more susceptible to fractures, depending on care taken during surgery, number of procedures performed and attention paid. Instruments should be examined for wear or damage prior to surgery.
8. It is not permitted to bend (*contour*) the implants that are not intended for bending, as it may reduce their fatigue strength and result in their damaging. Implants that may be shaped are cervical plates, occipital plates, rods and rod connectors.
9. If there is a necessity to bend the implant, please, remember that:
 - 1) it is forbidden to bend an implant which was already bent,
 - 2) it is forbidden to bend a short fragment of the implant or to bend with a small bending radius,
 - 3) the bending should be performed only with the use of instruments intended for bending.
10. During construct locking, make sure that the rod and the locking screw are properly seated into the pedicle screw head, with respect to the following rules:
 - 1) the rod must be placed horizontally and contiguous to entire length of the bottom of the groove in the screw head;
 - 2) the upper surface of the locking screw should be aligned with the upper surface of the screw head;
 - 3) avoid situations when the rod is high and does not fit to the bottom of groove in the screw head and/or the screw is seated in the bending region of the rod (*on the convexity or concavity of the curve*).
 - 4) not following the above-mentioned rules may lead to implant loosening and loss of stabilization during the post-operative period.
11. Extreme caution should be exercised around the spinal cord and nerve roots. Damage to the nerves will cause a loss of neurological functions.
12. To assure proper fusion below and around the implant site, an autogenous bone graft must be used.

12 POST-OPERATIVE RECOMMENDATIONS

1. It is essential to follow all of physician's postoperative directions and warnings.
2. It is essential to confirm proper position of the implant by roentgenographic examination.
3. In postoperative treatment period, the correctness of implant positioning and immobilization of union should be confirmed by roentgenographic examination.
4. The surgeon must instruct the patient regarding appropriate and restricted activities during consolidation and maturation of the fusion mass in order to prevent placing excessive stress on the implants which may lead to fixation or implant failure and further clinical problems. The implant may break or become damaged as a result of strenuous activity or trauma, and may need to be replaced in the future.
5. If the patient is involved in an occupation or activity which may apply excessive stress on the implant (*e.g. substantial walking, running, lifting, or muscle strain*) the surgeon must advise the patient that resultant forces can cause implant failure.
6. Failure to provide appropriate immobilization of bone when delayed or non-union occurs may lead to excessive fatigue stresses in the implant. Fatigue stresses may be a potential cause of implant becoming bent, loosened or fractured. If non-union or implant bending, loosening or fracture occurs, the patient should be immediately revised, and the implants should be removed before any serious injuries occur. The patient must be appropriately warned about these risks and closely monitored to ensure compliance during the treatment until the bone union is confirmed.
7. The patient should be warned about the risk should he fail to follow the above-mentioned rules, or should he be unavailable for follow-up clinical examination.
8. The surgeon must instruct the patient to report any unusual changes of the operative site to his/her physician. If any change at the site has been detected, the patient should be closely monitored.
9. The patient should be informed about the type of implant material.
10. The patient should be warned to inform the medical staff about the inserted implants prior to any MRI procedure.
11. The patient should be advised not to smoke or consume alcohol excessively during the period of treatment.

13 CONSIDERATIONS FOR REMOVAL OF THE IMPLANT AFTER TREATMENT

1. When bone union is achieved, the implants serve no functional purpose and their removal is recommended. The possibility of another surgical procedure and associated risks must be analysed and discussed with the patient. The final decision on implant removal is up to the surgeon. In most patients, removal is indicated because the implants are not intended to transfer forces developed during normal activities.
2. If the device is not removed following completion of its intended use, one or more complications may occur, in particular:
 - 1) Corrosion and local tissue reaction or pain.
 - 2) Migration of the implant, possibly resulting in injury.

- 3) Risk of additional injury from postoperative trauma.
 - 4) Bending, loosening, or breakage, which could make implant removal difficult or impossible.
 - 5) Pain, discomfort, or abnormal sensation due to the presence of the implant.
 - 6) Increased risk of infection.
 - 7) Bone loss due to the stress shielding.
 - 8) Potentially unknown and/or unexpected long term effects.
3. Implant removal should be followed by adequate postoperative management to avoid fracture, re-fracture, or other complications.

If these instructions appear unclear, please contact the manufacturer, who shall provide all required explanations.

Updated INSTRUCTIONS FOR USE are available at the following website: ifu.chm.eu

IFU-013/2020-12-16



STABILIZATOR KRĘGOSŁUPA



1 PRZEZNACZENIE I WSKAZANIA	16
2 PRZECIWWSKAZANIA	17
3 SKUTKI NIEPOŻĄDANE	18
4 OSTRZEŻENIA	19
5 OPAKOWANIE I PRZECHOWYWANIE	20
6 MATERIAŁ IMPLANTU	21
7 ZALECENIA PRZEDOPERACYJNE	21
8 ZALECENIA DLA IMPLANTÓW DOSTARCZANYCH JAKO STERYLNE	22
9 ZALECENIA DLA IMPLANTÓW DOSTARCZANYCH JAKO NIESTERYLNE	22
10 RESTERYLIZACJA	24
11 ŚRODKI OSTROŻNOŚCI	24
12 ZALECENIA POOPERACYJNE	25
13 ROZWAŻANIE USUNIĘCIA IMPLANTU PO ZAKOŃCZENIU LECZENIA	25

1 PRZEZNACZENIE I WSKAZANIA

1. Systemy stabilizacji kręgosłupa CHARSPINE, CHARSPINE2 i BIALSTAB są przeznaczone do unieruchomienia i stabilizacji segmentów kręgosłupa w celu osiągnięcia ich zrostu, u dojrzałych szkieletowo pacjentów.
 - 1) System CHARSPINE (system pręta 6,0mm) jest przeznaczony do stabilizacji śrubami przeznasadowymi odcinka piersiowo-lędźwiowo-krzyżowego kręgosłupa z dostępu tylnego oraz odcinka piersiowo-lędźwiowo z dostępu przednio-bocznego.
 - 2) Klamry systemu stabilizacji śrubami przeznasadowymi CHARSPINE, CHARSPINE2 są przeznaczone wyłącznie do użycia z dostępu przedniego.
 - 3) System CHARSPINE2 (system pręta 6,0mm) jest przeznaczony do stabilizacji śrubami przeznasadowymi odcinka piersiowo-lędźwiowo-krzyżowego kręgosłupa oraz biodra z dostępu tylnego oraz odcinka piersiowo-lędźwiowo z dostępu przednio-bocznego.
 - 4) System stabilizacji śrubami przeznasadowymi CHARSPINE, CHARSPINE2 składa się z następujących implantów: śrub przeznasadowych, jedno i wieloosioowych, haków kręgosłupowych, wkrętów blokujących, prętów, łączników, pręta, łączników poprzecznych oraz klamer.
 - 5) System stabilizacji śrubami przeznasadowymi BIALSTAB (system pręta 5,0mm) jest przeznaczony do leczenia odcinka piersiowo-lędźwiowego kręgosłupa wyłącznie z dostępu tylnego u pacjentów o drobnej budowie ciała (*niskich i szczupłych*).
 - 6) System stabilizacji kręgosłupa BIALSTAB - składa się z następujących implantów: śrub przeznasadowych, jedno i wieloosioowych, haków kręgosłupowych, przeciwhaków, wkrętów i nakrętek blokujących, prętów, łączników poprzecznych.
 - 7) Haki systemów CHARSPINE, CHARSPINE2 i BIALSTAB są przeznaczone wyłącznie do użycia z dostępu tylnego.
 - 8) Wskazania do stosowania:
 - a) Choroba zwyrodnieniowa dysku (DDD - Degenerative Disc Disease) zdefiniowana jest jako zespół korzeniowy i/lub mielopatia z przepukliną dysku i/lub wytworzenie się osteofitów na tylnych blaszkach granicznych trzonów kręgowych, wywołujące objawy korzeniowe i/lub ucisk na rdzeń kręgowy, potwierdzone badaniami radiograficznymi. Pacjenci kwalifikowani do zabiegu powinni mieć w pełni dojrzały kościac i przejść sześciomiesięczne leczenie nieoperacyjne.
 - b) Kręgoszmyki.
 - c) Złamania i niestabilności.
 - d) Deformacje (*np.: skoliozy lub kifozy*).
 - e) Nowotwory.
 - f) Stenozy.
 - g) Stawy rzekome.
 - h) Brak zrostu po poprzednich zabiegach.
 - 9) System stabilizacji kaniulowanymi śrubami przeznasadowymi CHARSPINE2 MIS jest przeznaczony do małoinwazyjnego, przezskórnego leczenia odcinka piersiowo-lędźwiowo-krzyżowego kręgosłupa z dostępu tylnego. Śruby systemu CHARSPINE2 MIS wyposażono w otwory boczne (*fenestracje*), pozwalające na wstrzyknięcie cementu kostnego.
 - 10) System stabilizacji śrubami przeznasadowymi CHARSPINE2 MIS składa się z kaniulowanych, fenestrowanych śrub poliaktylnych (*wieloosioowych*) oraz prętów przeznaczonych do metody przezskórnej.- 2. System płytek sztywnych blokowanych przeznaczony jest do leczenia sztywnego odcinka kręgosłupa z operacyjnego dostępu przedniego. W skład systemu wchodzi płytki sztywne blokowane, wkręty sztywne blokujące oraz zestaw narzędzi niezbędnych do ich zamocowania w strukturach kostnych. Za pomocą systemu można wykonać: w przypadku płytek cztero- i więcej otworowych - stabilizację i unieruchomienie sztywnego odcinka kręgosłupa lub dodatkową stabilizację w połączeniu z innym systemem stabilizacji odcinka sztywnego; płytki dwu-otworowe wykorzystywane są wyłącznie do zabezpieczenia przed wysunięciem z przestrzeni międzykręgowych zaimplantowanych klatek sztywnych.
 - 1) Wskazania do zastosowania dla płytek cztero- i więcej otworowych:
 - a) Niestabilności spowodowane urazami lub związane z korektą deformacji lordozy lub kifozy sztywnej.
 - b) Stawy rzekome powstałe w wyniku niepowodzenia poprzedniej operacji.
 - c) Niestabilności spowodowane chirurgią rekonstrukcyjną w przypadku nowotworu.
 - d) Niestabilności związane z jedno- lub wielopoziomą korpektomią.
 - e) Zwężenia kanału kręgowego i mielopatia sztywna.
 - 2) Wskazania do zastosowania dla płytek dwu-otworowych:
 - a) Użycie w procedurze operacyjnej klatek międzykręgowych sztywnych, dla których płytki dwu-otworowe są zabezpieczeniem przed wysunięciem z przestrzeni międzykręgowej. Płytki sztywne dwu-otworowe nie mogą być używane do stabilizacji odcinka sztywnego jako samodzielny implant!
- 3. System stabilizacji CHARSPINE OCT jest przeznaczony do unieruchomienia i stabilizacji segmentów kręgosłupa z dostępu tylnego w celu osiągnięcia ich zrostu w leczeniu niestabilności połączenia czaszkowo-szyjnego, kręgosłupa szyjnego (C1 do

C7) i kręgosłupa piersiowego (T1-T3), u dojrzałych szkieletowo pacjentów. System składa się ze śrub poliaktylowych, haków, wkretów blokujących, prętów, łączników, płytek i wkretów potylicznych.

- 1) Wskazania do stosowania:
 - a) Złamania i niestabilności.
 - b) Deformacje.
 - c) Zwężenia kanału kręgowego.
 - d) Brak zrostu po poprzednich zabiegach (*np. stawy rzekome*).
 - e) Guzy obejmujące kręgosłup szyjny/piersiowy.
 - f) Choroba zwyrodnieniowa, w tym radikulopatia i/lub mielopatia, ból szyi i/lub ramienia o podłożu dyskogennym, potwierdzone badaniami radiograficznymi.
4. Implanty systemu tytanowych klatek międzykręgowych CHARSPINE są zaprojektowane do wszczepiania obustronnego (*w parach*) i są przeznaczone do implantacji z dostępu tylnego. System stabilizacji międzykręgowej CHARSPINE składa się z tytanowych klatek międzykręgowych.
- 1) Wskazania do stosowania:
 - a) Leczenie choroby zwyrodnieniowej krążków międzykręgowych (*DDD - Degenerative Disc Disease*).
 - b) Niestabilności kręgów.
 - c) Kręgozmyki stopnia 1.
 - d) Chirurgia rewizyjna.
- 2) Implanty należy stosować na jednym lub dwóch sąsiednich poziomach od L2 do S1. Pacjenci kwalifikowani do zabiegu powinni mieć w pełni dojrzały kośćcieć i przejść sześciomiesięczne leczenie nieoperacyjne. Implanty systemu klatek międzykręgowych należy stosować razem z autogenicznym przeszczepem kości oraz dodatkowymi urządzeniami stabilizacyjnymi dopuszczonymi do użycia w operacjach kręgosłupa lędźwiowego (*np.: systemem tylnych śrub przezasadowych i prętów*).
5. Do implantacji wyżej wymienionych wyrobów przeznaczone są specjalistyczne instrumentaria firmy **ChM**. Wraz z instrumentarium dostarczana jest m.in. ilustrowana technika operacyjna. Technika operacyjna nie stanowi szczegółowej instrukcji postępowania-o wyborze odpowiedniej techniki i szczegółowego postępowania chirurgicznego dla określonego pacjenta decyduje lekarz.

2 PRZECIWWSKAZANIA

1. Przeciwwskazania mogą być względne i bezwzględne. Wybór odpowiedniego implantu musi być dokładnie rozważony w oparciu o całościową ocenę stanu pacjenta. Wymienione poniżej stany mogą uniemożliwić lub zmniejszyć szansę na powodzenie zabiegu:
 - 1) Infekcja miejsca zabiegu operacyjnego.
 - 2) Objawy miejscowego zapalenia.
 - 3) Gorączka lub leukocytoza.
 - 4) Chorobliwa otyłość (*określona zgodnie z normami WHO*).
 - 5) Ciąża.
 - 6) Choroby układu nerwowo-mięśniowego, które mogą stwarzać wysokiego stopnia ryzyko niepowodzenia operacji lub powikłań pooperacyjnych.
 - 7) Każdy inny stan wykluczający osiągnięcie potencjalnych korzyści z zastosowania implantu i zaburzający normalny proces przebudowy kości, np.: obecność nowotworów lub wad wrodzonych, złamanie w pobliżu miejsca operacji, przyspieszone OB nie wyjaśnione innymi chorobami, podwyższona liczba białych krwinek lub wyraźne przesunięcie w lewo rozmazu białych krwinek.
 - 8) Podejrzewana lub udokumentowana alergia bądź nietolerancja na materiał implantu. Lekarz powinien ustalić, czy pacjent reaguje alergicznie na materiał implantu (*składniki stopowe materiałów implantowych przedstawiono w rozdz. MATERIAŁ IMPLANTU*).
 - 9) Każda sytuacja, w której nie jest potrzebna interwencja chirurgiczna.
 - 10) Każda sytuacja nieopisana we wskazaniach.
 - 11) Każdy pacjent odmawiający przestrzegania zaleceń pooperacyjnych; choroba psychiczna, podeszły wiek lub uzależnienie (*stany te mogą sprawić, iż pacjent będzie ignorował ograniczenia i środki ostrożności podczas stosowania implantu*).
 - 12) Każda sytuacja, w której wybrane elementy implantu byłyby zbyt duże lub zbyt małe, aby uzyskać pozytywny rezultat.
 - 13) Każda sytuacja, w której wymagane jest łączenie elementów różnych systemów wykonanych z odmiennych metali.
 - 14) Każda sytuacja, w której miejsce operacji nie jest dostatecznie pokryte tkanką.
 - 15) Każda sytuacja, w której zastosowanie implantu zaburzyłoby procesy fizjologiczne.
 - 16) Niewystarczająca jakość kości dla stabilnego zamocowania implantów (*m.in. resorpcja kości, osteopenia i/lub osteoporoza*).

Leczenie operacyjne tą metodą nie powinno być stosowane u pacjentów z rozpoznąną dziedziczną lub nabytą łamliwością kości lub problemami z uwapnieniem kości.

- 17) Każda sytuacja, w której nie jest potrzebne unieruchomienie kręgosłupa.
- 18) Znaczne zniekształcenie anatomiczne wywołane wrodzonymi nieprawidłowościami.
- 19) Implantów tych nie należy stosować u dzieci ani u pacjentów, których kręgosłup ciągle się rozwija.
- 20) Zaburzenia ukrwienia w rejonie implantacji.
- 21) Dodatkowe przeciwwskazania związane z augmentacją cementem kostnym obejmują m.in.:
 - a) Podejrzewaną lub udokumentowaną alergię bądź nietolerancję na jakikolwiek z komponentów cementu kostnego,
 - b) Wybuchowe złamanie kręgu z $\geq 20\%$ zwężeniem kanału kręgowego,
 - c) Zapadnięcie się trzonu kręgowego większe niż do 1/3 oryginalnej wysokości,
 - d) Złamanie kręgu z deficytem neurologicznym lub radikulopatią,
 - e) Naruszenie ściany nasady łuku kręgowego podczas wprowadzania śruby. Wstrzyknięcie cementu kostnego w tej sytuacji będzie wiązało się z wysokim ryzykiem wycieku do kanału kręgowego lub otworu międzykręgowego.
2. Powyższa lista nie wyczerpuje wszystkich przeciwwskazań.

3 SKUTKI NIEPOŻĄDANE

1. Skutki niepożądane mogą wymagać reoperacji lub rewizji. Chirurg powinien ostrzec pacjenta o możliwości wystąpienia skutków niepożądanych.
2. Poniższa lista nie wyczerpuje wszystkich zdarzeń niepożądanych. Istnieje ryzyko wystąpienia zdarzeń niepożądanych o nieznanej etiologii, na które może się złożyć wiele czynników.
3. Do potencjalnych zdarzeń niepożądanych należą m.in.:
 - 1) Uszkodzenie implantu (*złamanie, deformacja lub rozłączenie*).
 - 2) Wczesne lub późne poluzowanie lub przemieszczenie się implantu z pierwotnego miejsca osadzenia.
 - 3) Możliwość korozji wynikająca z kontaktu z innymi materiałami.
 - 4) Reakcja organizmu na implanty jako ciała obce, jak na przykład możliwość utworzenia się nowotworu, rozwinienia się choroby autoimmunologicznej i/lub bliznowacenia.
 - 5) Ucisk na otaczające tkanki lub narządy.
 - 6) Infekcja.
 - 7) Pęknięcia kości lub zjawisko „*stress shielding*” powodujące ubytek kości powyżej, poniżej lub w operowanym miejscu.
 - 8) Krwotok z naczyń krwionośnych i/lub krwiaki.
 - 9) Ból.
 - 10) Niemożność wykonywania normalnych, codziennych czynności.
 - 11) Zmiana stanu psychicznego.
 - 12) Zgon.
 - 13) Zakrzepica żył głębokich, zakrzepowe zapalenie żył.
 - 14) Wystąpienie trudności z oddychaniem, np.: zatorowość płucna, niedodma, zapalenie oskrzeli, zapalenie płuc, infekcje płucne, zaburzenia wzrostu płuc, kwasica oddechowa, itp.
 - 15) Tworzenie się blizn, które mogą skutkować zaburzeniami neurologicznymi lub uciskiem wokół nerwów i/lub bólem.
 - 16) Zatrzymanie ewentualnego wzrostu operowanej części kręgosłupa.
 - 17) Złamanie, mikrozlamanie, resorpcja, uszkodzenie lub przebicie jednej z kości kręgosłupa (*w tym kości krzyżowej, nasad i/lub trzonu kręgu*) i/lub przeszczepu kości lub miejsca pobrania przeszczepu w operowanym miejscu, a także powyżej lub poniżej tego miejsca. Retropulsja przeszczepu.
 - 18) Utrata funkcji neurologicznych, pojawienie się radikulopatii, rozerwanie opony twardej i/lub wystąpienie bólu. Upośledzenie układu naczyniowo-nerwowego, w tym porażenie, przejściowo lub trwale występujący wsteczny wytrysk u mężczyzny i inne ciężkie uszkodzenia ciała. Wyciek płynu mózgowo-rdzeniowego.
 - 19) Przepuklina jądra galaretowatego, uszkodzenie krążka międzykręgowego lub zmiany zwyrodnieniowe na poziomie operowanego miejsca bądź powyżej lub poniżej tego poziomu.
 - 20) Zatrzymanie moczu, nietrzymanie moczu lub inne zaburzenia układu moczowego.
 - 21) Upośledzenie układu rozrodczego, w tym bezpłodność, niezdolność do współżycia i dysfunkcja seksualna.
 - 22) Upośledzenie układu żołądkowo-jelitowego.
 - 23) Opóźnienie zrostu kostnego lub brak widocznej masy zrostowej i wykształcenie stawu rzekomego.
 - 24) Utrata właściwej krzywizny kręgosłupa, konieczność dokonywania poprawek, zmiana wzrostu pacjenta, skrócenie kręgosłupa.
 - 25) Utrata lub wzrost ruchomości bądź funkcji kręgosłupa.
 - 26) Powikłania w miejscu pobrania kości do przeszczepu.

- 27) Zapalenie dysku, zapalenie pajączynówki i/lub innego rodzaju zapalenia.
- 28) Dodatkowe, potencjalne zdarzenia niepożądane, związane z augmentacją cementem kostnym obejmują m.in.:
 - a) Wyciek cementu kostnego poza zamierzone miejsce, z wprowadzeniem go do układu naczyniowego, powodujący zator płuc i/lub serca lub inne następstwa kliniczne,
 - b) Wyciek cementu kostnego do krążka międzykręgowego i/lub tkanek przyległych,
 - c) Wyciek cementu kostnego do kanału kręgowego lub otworu międzykręgowego, co może prowadzić do paraliżu lub utraty czucia,
 - d) W celu zapoznania się z innymi możliwymi zdarzeniami niepożądanymi, związanymi bezpośrednio z konkretnym cementem kostnym, należy uważnie przeczytać instrukcję stosowania dostarczaną z tym produktem.
- 29) Z operacjami kręgosłupa szyjnego mogą być związane: powikłania naczyniowe i nerwowe takie jak uszkodzenie tętnic, stłuczenie i uszkodzenie rdzenia, uszkodzenie nerwów obwodowych, w tym między innymi paraliż obwodowy, zaburzenia czuciowe, zaburzenia naczyniowe, utrata lub zaburzenia funkcji pęcherza i funkcji jelit.

4 OSTRZEŻENIA

1. Pacjentowi należy przekazać ważne informacje medyczne znajdujące się w tym dokumencie.
2. Wybór odpowiedniego kształtu i wielkości implantu dla każdego pacjenta jest najważniejszym elementem zapewniającym powodzenie operacji. Za wybór ten odpowiedzialny jest chirurg.
3. Procedury przedoperacyjne i operacyjne, w tym znajomość technik chirurgicznych oraz odpowiednie umiejscowienie implantów są bardzo ważnymi czynnikami decydującymi o powodzeniu operacji.
4. Osiągnięcie pozytywnego wyniku nie zawsze jest możliwe u każdego pacjenta. Ta zasada odnosi się szczególnie do przypadków operacji, w których inne czynniki związane ze stanem pacjenta mogą uniemożliwić osiągnięcie pożądanego rezultatu.
5. Ogromny wpływ na uzyskane rezultaty ma również odpowiedni dobór pacjenta i przestrzeganie przez pacjenta stosownych zaleceń pooperacyjnych. U pacjentów palących tytoń dochodzi rzadziej do zrostu kości. Pacjentów takich należy poinformować o tym fakcie i ostrzec ich przed takimi konsekwencjami.
6. Pacjenci z otyłością, źle odżywiający się i/lub nadużywający alkoholu lub narkotyków, jak również o słabej muskulaturze i gorszej jakości kości i/lub z porażeniem nerwów również nie są najlepszymi kandydatami do zabiegów stabilizacji chirurgicznej. Pacjenci ci nie mogą lub nie są gotowi do przestrzegania zaleceń i ograniczeń pooperacyjnych.
7. Chirurg musi poinformować pacjenta, iż wyrób nie może i nie przywraca w pełni funkcji i sprawności zdrowej osoby.
8. Implanty są przeznaczone do wspomagania procesu leczenia i **NIE** są przeznaczone do zastępowania struktur i przenoszenia ciężaru ciała w sytuacji niezakończonego procesu leczenia.
9. Żaden implant nie jest w stanie przenosić obciążeń wynikających z ciężaru ciała bez zachowania biomechanicznej ciągłości kości.
10. W sytuacji opóźnionego zrostu lub braku zrostu kości, obciążanie implantu może być przyczyną potencjalnego wygięcia, obluźnienia, rozłączenia lub złamania zmęczeniowego implantu.
11. Wszystkie implanty chirurgiczne są podczas użytkowania poddawane powtarzającym się naprężeniom, które mogą skutkować zmęczeniem materiału i doprowadzić do zniszczenia implantu.
12. Aby zapobiec nadmiernemu naprężeniu w implantach, które mogłyby doprowadzić do braku zrostu lub uszkodzenia implantu i towarzyszących temu problemów klinicznych, chirurg musi poinformować pacjenta o ograniczeniach dotyczących aktywności fizycznej w okresie leczenia.
13. Nadwaga pacjenta może powodować dodatkowe naprężenia i odkształcenia wyrobu, co może przyspieszać zmęczenie materiału z którego jest wykonany implant i prowadzić do jego deformacji lub zniszczenia.
14. Implant może pęknąć lub ulec uszkodzeniu w wyniku wzmożonej aktywności lub urazu oraz może w przyszłości wymagać wymiany.
15. Jeżeli praca lub aktywność pacjenta (*m.in.: ciągle chodzenie, bieganie, dźwiganie ciężarów, obciążanie mięśni*) może wpłynąć na nadmierne obciążanie implantu, pacjent musi być poinformowany, że wynikające z nich siły mogą spowodować zniszczenie implantu.
16. Zastosowanie tego produktu bez przeszczepu kostnego lub w przypadkach, w których nie nastąpił zrost, zakończy się niepowodzeniem.
17. Dodatkowe ostrzeżenia związane z augmentacją cementem kostnym obejmują m.in.:
 - 1) Należy bezwzględnie zapoznać się z instrukcją stosowania dla cementu kostnego jak również kaniuli i zestawu do mieszania i podawania cementu, w celu przeanalizowania ostrzeżeń związanych z użyciem tego wyposażenia.
 - 2) Należy używać wyłącznie cementu przeznaczonego do przeszskórnej cementoplastyki kręgosłupa oferowanego lub zalecanego przez firmę **ChM**.
 - 3) Należy używać wyłącznie kaniuli do cementu dostarczanych przez **ChM** i przeznaczonych do montażu ze śrubami systemu

CHARSPINE2 MIS. Stosowanie kaniul innych producentów może prowadzić do wycieku cementu i komplikacji z tym związanych.

- 4) Należy używać wyłącznie tych urządzeń do mieszania/podawania cementu, które są dostarczane lub zalecane przez **ChM**. Należy upewnić się, że elementy urządzenia do mieszania/podawania cementu są kompatybilne z kaniulą do cementu i są mocno połączone przed wstrzyknięciem cementu. Nieprawidłowo zabezpieczone połączenia mogą spowodować niezamierzone odłączenie komponentów i wyciek cementu.
- 5) Śruby fenestrowane CHARSPINE2 MIS nie mogą być umieszczane bikortycznie. Bardzo ważne jest, aby nie uszkodzić ściany nasady łuku ani przedniej warstwy korowej trzonu kręgowego, aby uniknąć przetłoczenia cementu do przestrzeni zaotrzewnowej. Może to spowodować poważne komplikacje, w tym wynacynienie cementu, zatorowość a nawet zgon, zwłaszcza jeżeli cement zostanie przypadkowo wtłoczony przez końcówkę śruby.
- 6) Należy zadbać o dokładne przygotowanie nasady łuku, dobór właściwego rozmiaru śrub i ich prawidłowe umiejscawianie, jak również staranną technikę wstrzykiwania cementu. Może wystąpić zwiększone ryzyko wypłynięcia cementu do nasady łuku, jeśli długość śruby będzie zbyt krótka, lub jeśli do trzonu kręgu wtłoczona zostanie nadmierna objętość cementu. Zbyt agresywny wtrysk cementu może spowodować wyciek cementu.
- 7) W przypadku stosowania augmentacji cementem dla wielu śrub na wielu poziomach, należy zwrócić uwagę, aby nie przekroczyć czasu roboczego dla cementu przed zakończeniem wstrzykiwania cementu przez śruby. Kiedy czas roboczy dla cementu jest bliski zakończenia, należy użyć nowego opakowania cementu.
- 8) Urządzenie do mieszania/podawania cementu jest przeznaczone do jednorazowego użytku z jednym pakietem cementu kostnego. W przypadku potrzeby użycia drugiego opakowania cementu należy użyć nowego urządzenia do mieszania/podawania cementu.
- 9) Nie wolno siłowo wstrzykiwać cementu, jeśli wyczuwalny jest nadmierny opór. Zawsze należy ustalić przyczynę oporu i podjąć odpowiednie działania. Jeśli cement jest widoczny na zewnątrz trzonu kręgu lub w układzie krwionośnym podczas zabiegu, należy natychmiast przerwać wstrzykiwanie cementu.
- 10) Bardzo ważne jest, aby po wstrzyknięciu cementu nie przykładać momentu skrętnego do śrub, aby uniknąć przzerwania mostków cementowych między śrubą a kością.
- 11) Po zakończeniu cementowania, kaniula do cementu kostnego musi zostać natychmiast usunięta ze śruby. Zgęstnienie cementu gdy kaniula jest nadal połączona ze śrubą, może powodować trudności w jej usunięciu, przez co nowa kaniula może być niezbędna przy cementowaniu kolejnych poziomów.
- 12) Podczas stosowania cementu niezbędna jest kontrola radiologiczna (RTG lub CT), aby operator mógł śledzić postęp wypełniania i aby mógł zatrzymać procedurę, jeśli zostanie wykryty najmniejszy wyciek cementu. Odpowiednia technika obrazowania umożliwi potwierdzenie prawidłowości położenia śrub, brak uszkodzeń otaczających struktur i odpowiednie położenie wstrzykniętego cementu.

5 OPAKOWANIE I PRZECHOWYWANIE

1. Implanty są wyrobami jednorazowego użytku, dostarczane są w postaci sterylnej lub niesterylnej.
2. Implanty nieoznaczone jako sterylne są niesterylne.
3. Opakowanie implantu w momencie jego otrzymania musi być nienaruszone.
4. Implanty mogą być dostarczane w opakowaniu jednostkowym. Opakowanie jednostkowe wyrobu zawiera:
 - 1) wersja sterylna - jedną sztukę wyrobu w stanie sterylnym. Typowym opakowaniem jest podwójne opakowanie wykonane z tyvek-folii lub pojedynczy blister.
 - 2) wersja niesterylna - jedną sztukę wyrobu. Typowym opakowaniem są torebki foliowe.
5. Implanty mogą być dostarczane na statywach, paletach (*wyłącznie w wersji niesterylnej*).
6. Na opakowaniu sterylnym umieszczony jest wskaźnik sterylności.
7. Wyroby dostarczane są z etykietą. Etykieta ta (*jako podstawowa*) zawiera m.in.:
 - 1) Wyrób sterylny
 - a) Logo **ChM** i adres producenta.
 - b) Nazwę i rozmiar wyrobu oraz nr katalogowy wyrobu (REF), np.: 3.XXXX.XXX.
 - c) Nr partii produkcyjnej (LOT), np.: XXXXXXX.
 - d) Materiał implantu (*patrz rozdział MATERIAŁ IMPLANTU*).
 - e) Symbol STERILE - oznaczający wyrób sterylny oraz symbol metody sterylizacji, np. R lub VH2O2 (*symbole opisano w stopce niniejszej instrukcji*).
 - f) Numer partii sterylizacji, np.: S-XXXXXXX.
 - g) Piktogram wyrobu oraz symbole informacyjne (*opisane w stopce niniejszej instrukcji*).
 - h) Datę ważności oraz metodę sterylizacji.

- 2) Wyrób niesterylny
 - a) Logo **ChM** i adres producenta.
 - b) Nazwę, rozmiar wyrobu oraz nr katalogowy wyrobu (*REF*), np.: 3.XXXX.XXX.
 - c) Nr partii produkcyjnej (*LOT*), np.: XXXXXXX.
 - d) Materiał implantu (*patrz rozdział MATERIAŁ IMPLANTU*).
 - e) Symbol NON-STERILE - oznaczający wyrób niesterylny.
 - f) Piktogram wyrobu oraz symbole informacyjne (*opisane w stopce niniejszej instrukcji*).
 - g) Datę ważności (*dla wyrobów polimerowych*).
8. Oprócz etykiety podstawowej wyrobu, na opakowaniu może być również umieszczona etykieta pomocnicza, zawierająca specyficzne wymagania określonego obszaru rynku (*np. wymagania prawne państwa, w którym wyrób będzie dystrybuowany*).
9. Wewnątrz opakowania znajdują się etykiety przeznaczone do umieszczenia w dokumentacji chorobowej pacjenta (tzw. „etykiety pacjenta”).
10. W zależności od rozmiaru lub rodzaju wyrobu, na jego powierzchni mogą być umieszczone następujące informacje: logo producenta, nr partii produkcyjnej (*LOT*), nr katalogowy wyrobu (*REF*), rodzaj materiału oraz rozmiar.
11. Implanty należy przechowywać w przeznaczonych dla nich opakowaniach ochronnych, w czystym i suchym pomieszczeniu w temperaturze pokojowej i w warunkach zapewniających ochronę przed bezpośrednim nasłonecznieniem.

6 MATERIAŁ IMPLANTU

1. Identyfikacja materiałów
 - 1) W zależności od użytego materiału, na powierzchni wyrobu mogą być umieszczone następujące symbole:
 - a) Tytan i jego stopy: symbol (*T*).
 - b) Stop kobaltu: symbol (*Co*).
 - 2) Pręty należące do systemów stabilizacji przeznaczonej CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS i BIALSTAB są wykonane z implantacyjnego stopu tytanu lub stopu kobaltu.
 - 3) Wszystkie pozostałe elementy składowe systemów CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS i BIALSTAB są wykonane z implantacyjnego stopu tytanu.
 - 4) Procentowa zawartość pierwiastków w materiałach implantacyjnych (*wartości max*):
 - a) Stop tytanu wg ISO 5832-3/ASTM F136: | Al:6,75 | V:4,5 | Fe:0,3 | O:0,2 | C:0,08 | N:0,05 | H:0,015 | Ti:reszta.
 - b) Stop tytanu wg ISO 5832-11/ASTM F1295: | Al:6,5 | Nb:7,5 | Ta:0,5 | Fe:0,25 | O:0,2 | C:0,08 | N:0,05 | H:0,009 | Ti:reszta.
 - c) Stop kobaltu wg ISO 5832-12/ASTM F1537: | Cr:30 | Mo:7 | Fe:0,75 | Mn:1 | Si:1 | C:0,14 | Ni:1 | N:0,25 | Co:reszta.
 - 6) UWAGA: elementy wykonane z implantacyjnego tytanu, stopu tytanu i/lub stopu kobaltu mogą być stosowane łącznie, w ramach tego samego zestawu implantów. Nigdy nie należy stosować elementów z tytanu, stopu tytanu i/lub stopu kobaltu w połączeniu z komponentami stalowymi, ponieważ może to prowadzić do korozji i osłabienia wytrzymałości mechanicznej implantów.
2. Kompatybilność z rezonansem magnetycznym
 - 1) Implanty wykonane w całości lub zawierające elementy z tytanu, stopów tytanu i stopów kobaltu są warunkowo zgodne z badaniem metodą rezonansu magnetycznego.
 - 2) Pacjent może być bezpiecznie skanowany przy zachowaniu następujących parametrów:
 - a) statyczne pole magnetyczne o indukcji wyłącznie 1,5 i 3 Tesli,
 - b) gradient przestrzenny pola magnetycznego ≤ 720 gaussów/cm,
 - c) maksymalny dla danego systemu MRI współczynnik absorpcji swoistej (*SAR*) wynoszący 2W/kg dla 15-minutowego czasu trwania skanu.
 - 3) UWAGA: użytkownik powinien się bezwzględnie zapoznać z przeciwwskazaniami i ostrzeżeniami producenta urządzenia MRI, na którym jest planowane wykonanie badania.
 - 4) Obraz MR może być zakłócony, jeżeli obszar zainteresowania jest dokładnie w tym samym obszarze lub w obszarze zbliżonym do pozycji implantu.
 - 5) Nie należy wykonywać badania rezonansem magnetycznym jeżeli występują wątpliwości odnośnie integralności tkanek oraz prawidłowości zamocowania implantu lub jeśli właściwa lokalizacja implantu nie jest możliwa.

7 ZALECENIA PRZEDOPERACYJNE

1. Do procedury powinni zostać wybrani wyłącznie pacjenci spełniający kryteria opisane w rozdziale PRZEZNACZENIE I WSKAZANIA.
2. Należy unikać stosowania procedury u pacjentów, u których występują takie stany i/lub predyspozycje, jakie wymieniono w rozdziale PRZECIWWSKAZANIA.

3. Przed podjęciem decyzji o implantacji, lekarz powinien poinformować chorego o wskazaniach i przeciwwskazaniach do tego typu zabiegu oraz możliwości wystąpienia powikłań po operacji. Pacjent powinien również zrozumieć cel i sposób przeprowadzenia zabiegu, a także poznać efekt funkcjonalny i estetyczny tego sposobu leczenia. Właściwa diagnoza kliniczna i dokładne zaplanowanie operacji wraz z jej perfekcyjnym wykonaniem rozstrzygają o dobrym wyniku końcowym leczenia.
4. Lekarz powinien ustalić, czy pacjent reaguje alergicznie na materiał implantu, zlecając wykonanie odpowiednich testów (*składniki stopowe materiałów implantowych przedstawiono w rozdziale MATERIAŁ IMPLANTU*).
5. Zabieg implantacji powinien wykonać chirurg znający odpowiednie zasady i techniki operacyjne oraz posiadający praktyczną umiejętność posługiwania się instrumentarium firmy **ChM**. Za wybór odpowiedniej techniki operacyjnej dla danego pacjenta jest odpowiedzialny lekarz.
6. Zabieg musi być starannie zaplanowany. Rozmiar implantu niezbędnego dla danego przypadku należy ustalić jeszcze przed rozpoczęciem operacji. W chwili przystąpienia do operacji dostępny powinien być odpowiedni zapas implantów o wymaganych rozmiarach, a także większych i mniejszych od tych, jakie mają być użyte.
7. Chirurg powinien być zaznajomiony z poszczególnymi elementami systemu implantów jeszcze przed ich użyciem, a także powinien osobiście sprawdzić kompletność wszystkich potrzebnych części i instrumentów przed rozpoczęciem operacji.
8. Implantu nie można użyć, jeżeli pierwotne opakowanie sterylne jest uszkodzone. Sterylność nie może być zagwarantowana, jeżeli opakowanie zostało zniszczone. Sprawdzić dokładnie przed użyciem.
9. Implanty dostarczane są w opakowaniach ochronnych. W chwili odbioru opakowania powinny być nienaruszone.
10. Wszystkie implanty i narzędzia przed użyciem należy poddać procesom mycia, dezynfekcji i sterylizacji, chyba że zostały dostarczone w stanie jałowym. Na wszelki wypadek powinny być dostępne dodatkowe, sterylne elementy.
11. Przed rozpoczęciem zabiegu przeznaczone do wszczepienia implanty należy dokładnie skontrolować pod kątem potencjalnych uszkodzeń (*takich jak zarysowania powierzchni, wyszczerbienia, ślady korozji i deformacje kształtu*). Implant uszkodzony nie może zostać wszczepiony.

8 ZALECENIA DLA IMPLANTÓW DOSTARCZANYCH JAKO STERYLNE

1. Implant sterylny - jest dostarczany w opakowaniu sterylnym, na którym umieszczono napis: „STERILE”. Napis oznacza, że wyrób jest sterylny, a za proces sterylizacji w pełni odpowiedzialny jest producent. Sterylizacja przeprowadzana jest z użyciem jednej z następujących metod:
 - 1) promieniami gamma, stosując minimalną dawkę **25kGy**,
 - 2) parą nadtlenu wodoru.
2. Etykieta wyrobu zawiera symbol informujący o użytej metodzie sterylizacji (*symbole opisano w stopce niniejszej instrukcji*).
3. Przed użyciem wyrobu sterylnego należy przestrzegać poniższych zasad:
 - 1) Sprawdzić datę ważności sterylizacji. Nie używać wyrobu z przekroczonym terminem sterylności!
 - 2) Sprawdzić, czy opakowanie sterylne jest nieuszkodzone. Nie używać wyrobu w uszkodzonym opakowaniu sterylnym!
 - 3) Sprawdzić kolor wskaźnika sterylności na opakowaniu sterylnym, który świadczy o przeprowadzonej sterylizacji wyrobu. Nie należy używać wyrobu posiadającego inny kolor wskaźnika niż:
 - a) czerwony – dla wyrobów sterylizowanych promieniami gamma,
 - b) niebieski – dla wyrobów sterylizowanych parą nadtlenu wodoru.
4. UWAGA: produkty należy wyjmować z opakowań w sposób zgodny z zasadami aseptyki.

9 ZALECENIA DLA IMPLANTÓW DOSTARCZANYCH JAKO NIESTERYLNE

1. Poniższe zalecenia dotyczą postępowania z nieużywanyymi implantami niesterylnymi. Raz wszczepionego implantu nigdy nie wolno poddawać reprocessowaniu i używać ponownie.
2. Implant, który nie był używany a uległ zabrudzeniu przez kontakt z krwią, tkanką i/lub płynami/materiałami ustrojowymi, nie powinien być używany ponownie. Należy z nim postępować zgodnie ze stosowanym w szpitalu protokołem. Firma **ChM** nie zaleca reprocessowania zabrudzonych implantów. W przypadku zastosowania reprocessowania wobec zabrudzonych implantów firma **ChM** nie ponosi żadnej odpowiedzialności.
3. Przed użyciem wyrobu niesterylnego należy przestrzegać poniższych zasad:
 - 1) Wyrób musi być poddany procesom czyszczenia, dezynfekcji i sterylizacji.
 - 2) Dokładne czyszczenie jest procesem złożonym, którego powodzenie zależy między innymi od: jakości wody, ilości i rodzaju środka myjącego, metody czyszczenia (*ręcznej, automatycznej*), dokładności płukania i suszenia, prawidłowego przygotowania wyrobu, czasu, temperatury oraz staranności osoby odpowiedzialnej za przebieg czyszczenia, itp.
 - 3) Placówka szpitalna pozostaje odpowiedzialna za skuteczność przeprowadzenia przez nią procesów czyszczenia, pakowania i sterylizacji z użyciem posiadanego sprzętu, materiałów oraz odpowiednio przeszkolonego personelu.
4. Przygotowanie do czyszczenia i dezynfekcji (*dla wszystkich metod*)

- 1) Przed czyszczeniem implant należy wyjąć z oryginalnego opakowania jednostkowego. Opakowanie należy wyrzucić. Etykiety pacjenta dostarczone wraz z implantem należy chronić przed zagubieniem lub zniszczeniem.
- 2) Aby uniknąć skażenia, implanty nie powinny mieć kontaktu z zabrudzonymi wyrobami/narzędziami.
- 3) Płukać bieżącą wodą i usunąć ewentualne zabrudzenia powierzchni (*powstałe np. w wyniku uszkodzenia opakowania jednostkowego*), używając ściereczek jednorazowych, ręczników papierowych lub szczotek wykonanych z tworzyw sztucznych (*zalecane są szczotki nylonowe*).
- 4) UWAGA: zabrania się stosowania szczotek metalowych i wykonanych z włosia oraz materiałów, które mogłyby spowodować uszkodzenie wyrobu.
5. Proces czyszczenia i dezynfekcji
 - 1) Niniejsza instrukcja zawiera opis dwóch zwalidowanych przez firmę **ChM** metod czyszczenia i dezynfekcji: ręczną z czyszczeniem ultradźwiękowym oraz metodą automatyczną. Zaleca się używanie zautomatyzowanych procedur czyszczenia i dezynfekcji (*w myjni dezynfektorze*).
 - 2) Wybrane z dostępnych na rynku środki myjące i dezynfekujące powinny być odpowiednie i zatwierdzone do użycia z wyrobami medycznymi. Należy postępować zgodnie z instrukcjami i zastrzeżeniami podanymi przez producentów takich środków. Zaleca się stosowanie wodnych roztworów środków myjących i dezynfekujących o wartości pH pomiędzy 10,4 a 10,8. Firma **ChM** stosowała następujące materiały eksploatacyjne podczas procesu walidacji opisywanych zaleceń dotyczących czyszczenia i dezynfekcji. Dopuszcza się stosowanie innych niż wymienione, dostępnych materiałów eksploatacyjnych, które mogą również dawać porównywalny efekt:
 - a) środek myjący - Dr.Weigert (*producent*) neodisher® MediClean forte (*nazwa środka myjącego*);
 - b) środek dezynfekujący - Dr.Weigert (*producent*) neodisher® Septo Active (*nazwa środka dezynfekującego*).
 - 3) Metoda ręczna z czyszczeniem ultradźwiękowym
 - a) Wyposażenie i środki: urządzenie do czyszczenia ultradźwiękowego, miękkie, niepozostawiające włókien tkaniny, szczotki z tworzyw sztucznych, wodny roztwór środka myjącego, dezynfekującego lub myjąco – dezynfekującego.
 - b) Przygotować wodny roztwór środka myjącego o temperaturze 40+/-2°C i wartości pH 10,4 - 10,8 (*należy postępować zgodnie z informacjami zawartymi w instrukcji opracowanej przez producenta danego środka, odnośnie temperatury, stężenia, czasu ekspozycji i jakości wody*).
 - c) Implant całkowicie zanurzyć w wodnym roztworze środka myjącego i poddać czyszczeniu ultradźwiękowemu przez 15 minut.
 - d) Implant starannie wypłukać pod bieżącą wodą, zwracając szczególną uwagę na otwory i miejsca trudnodostępne. Zalecane jest płukanie w wodzie zdemineralizowanej.
 - e) Wzrokowo skontrolować całą powierzchnię implantu w celu zapewnienia, że usunięto wszystkie zanieczyszczenia. Uszkodzone implanty muszą zostać usunięte. Implanty zabrudzone powinny zostać poddane procesowi czyszczenia ponownie.
 - f) Wyrób starannie wysuszyć jednorazową, miękką, niepozostawiającą włókien tkaniną.
 - g) Przygotować wodny roztwór środka dezynfekującego o temperaturze 20+/-2°C, stosując 20g środka na 1 litr wody. Implant zanurzyć całkowicie w roztworze, czas ekspozycji 15 minut (*należy postępować zgodnie z informacjami zawartymi w instrukcji opracowanej przez producenta danego środka, odnośnie temperatury, stężenia, czasu ekspozycji i jakości wody*).
 - h) Po upływie czasu ekspozycji wyrób starannie wypłukać pod bieżącą wodą, zwracając szczególną uwagę na otwory i miejsca trudnodostępne. Zalecane jest płukanie w wodzie zdemineralizowanej.
 - i) Wyrób starannie wysuszyć. Zalecane jest suszenie w suszarce, w temperaturze z zakresu od 90°C do 110°C, czas 60 min.
 - j) Wzrokowo skontrolować całą powierzchnię wyrobu.
 - 4) Metoda automatyczna z użyciem myjni – dezynfektora
 - a) Wyposażenie i środki: myjnia-dezynfektor, wodny roztwór środka myjącego.
 - b) UWAGA: Sprzęt do mycia/dezynfekcji powinien spełniać wymogi określone w normie ISO 15883. Mycie w myjni-dezynfektorze należy przeprowadzić zgodnie z wewnątrz-szpitalnymi procedurami postępowania oraz zaleceniami producenta danego urządzenia myjąco-dezynfekującego, a także zgodnie z instrukcją stosowania danego środka myjącego opracowaną przez jego producenta.
 - c) Implant poddać myciu maszynowemu w myjni-dezynfektorze stosując następujące parametry cyklu: (1) - mycie wstępne w zimnej wodzie wodociągowej, czas 2 min; (2) - mycie w wodnym roztworze środka myjącego w temperaturze 55+/-2°C i wartości pH 10,4 - 10,8, czas 10 min; (3) - płukanie w wodzie zdemineralizowanej, czas 2 min; (4) - dezynfekcja termiczna w wodzie zdemineralizowanej o temperaturze 90°C, czas minimum 5 min; (5) – suszenie w temperaturze z zakresu od 90°C do 110°C, czas 40 min.
6. Pakowanie
 - 1) Wyczyszczone i wysuszone implanty należy zapakować w opakowanie przeznaczone do zalecanej sterylizacji parowej.

Opakowanie oraz proces pakowania muszą spełniać wymagania norm serii EN ISO 11607. Pakować w warunkach kontrolowanej czystości. Wyrób musi być tak zapakowany, aby podczas wyjmowania z opakowania, w chwili użycia nie nastąpiła ponowna kontaminacja.

7. Sterylizacja

- 1) Wyrób umyty, zdezynfekowany i wysuszony poddać procesowi sterylizacji zgodnie z obowiązującymi procedurami klienta. Zalecana metoda sterylizacji to próżniowa sterylizacja parowa (*parą wodną w nadciśnieniu*):
 - a) temperatura: 134°C;
 - b) minimalny czas ekspozycji: 5 min;
 - c) minimalny czas suszenia: 20 min.
- 2) UWAGA:
 - a) Proces sterylizacji musi być zwalidowany i rutynowo kontrolowany zgodnie z wymaganiami normy EN ISO 17665-1.
 - b) Metoda sterylizacji musi gwarantować skuteczność i być zgodna z wymogami normy EN 556-1 w celu spełnienia wymaganego poziomu gwarantowanej sterylności SAL 10⁻⁶ (*gdzie SAL oznacza Sterility Assurance Level*).
 - c) Implant nie może być sterylizowany w opakowaniu jednostkowym, w którym został dostarczony.
 - d) Metody sterylizacji tlenkiem etylenu, plazmą gazową i ciepłem suchym nie powinny być stosowane, chyba że instrukcja stosowania dla danego wyrobu zawiera zalecenia dotyczące sterylizacji za pomocą tych metod.
 - e) Powyższe zasady czyszczenia i sterylizacji należy zastosować do wszystkich implantów przewidzianych do wszczepienia.
 - f) Procedurą czyszczenia i sterylizacji należy objąć również instrumentarium operacyjne, używane do wszczepienia implantów.

10 RESTERYLIZACJA

1. Dopuszcza się resterylizację wyrobu w przypadku, gdy jego opakowanie sterylne zostało otwarte lub uszkodzone. W takim przypadku wyrób należy umyć i poddać sterylizacji w sposób jaki opisano w rozdziale ZALECENIA DLA IMPLANTÓW DOSTARCZANYCH JAKO NIESTERYLNE.
- 1) UWAGA: Implant, który miał kontakt z tkankami lub płynami ustrojowymi pacjenta, nie może być resterylizowany ani wszczepiony innemu pacjentowi.
2. Surowo zabrania się resterylizacji i ponownego użycia składników cementu, kaniuli do cementu oraz urządzenia do jego mieszania/podawania.

11 ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

1. Implant jest przeznaczony do jednorazowego użytku. Po usunięciu implantu z organizmu pacjenta należy zabezpieczyć go przed ponownym użyciem, a następnie dokonać likwidacji zgodnie z obowiązującymi szpitalnymi procedurami.
2. Nigdy, pod żadnym pozorem nie używać i nie wszczepiać ponownie raz użytego implantu. Nawet jeśli usunięty, używany implant wydaje się nieuszkodzony, może posiadać utajone drobne uszkodzenia lub naprężenia wewnętrzne, co może prowadzić do wczesnego zniszczenia, zużycia zmęczeniowego, a w efekcie do np. złamania implantu.
3. Niewłaściwe użycie instrumentarium lub implantów może spowodować uszczerbek na zdrowiu pacjenta lub zespołu operacyjnego.
4. Należy unikać rysowania i kaleczenia powierzchni oraz deformacji kształtu implantu podczas jego wszczepiania; implant uszkodzony nie może być wszczepiony ani pozostawiony w organizmie pacjenta.
5. Zakładanie, usuwanie i korekcję położenia implantów należy przeprowadzać tylko za pomocą instrumentów przeznaczonych specjalnie do tych implantów, produkowanych przez firmę **ChM**.
6. Stosowanie implantów i instrumentów firmy **ChM** w kombinacji z implantami lub instrumentami innych wytwórców może prowadzić do uszkodzenia lub zniszczenia implantów lub narzędzi oraz niewłaściwego przebiegu zabiegu operacyjnego i procesu leczenia.
7. Sporadycznie może zdarzyć się pęknięcie lub złamanie narzędzia w trakcie zabiegu. Narzędzia poddane długotrwałemu użytkowaniu lub działaniu nadmiernych obciążeń są bardziej podatne na złamania w zależności od stopnia ostrożności w trakcie operacji, liczby wykonanych zabiegów oraz dbałości. Narzędzia powinny zostać sprawdzone przed zabiegiem pod kątem ich zużycia lub ewentualnych uszkodzeń.
8. Zabrania się gięcia (*konturowania*) implantów do tego nie przewidzianych, ponieważ może to obniżyć ich trwałość zmęczeniową i w rezultacie doprowadzić do uszkodzenia. Implantami dopuszczonymi do gięcia są płytki sztywne, płytki potyliczne, pręty i łączniki prętowe.
9. W przypadku konieczności dogięcia implantu:
 - 1) nie dopuszcza się odginania uprzednio dogiętego implantu,
 - 2) nie doginać implantu na krótkim odcinku i/lub małym promieniem gięcia,
 - 3) doginanie powinno być wykonywane wyłącznie z użyciem przeznaczonych do tego celu narzędzi.

10. Podczas blokowania zestawu implantów należy upewnić się, że pręt i wkręt blokujący są prawidłowo osadzone we łbie śruby przeznaczonej, przestrzegając wymienionych poniżej zasad:
 - 1) pręt musi być umieszczony poziomo i być styczny na całej długości do dna kanałka we łbie śruby;
 - 2) górna powierzchnia wkreślenia blokującego powinna zrównać się z górną powierzchnią łba śruby;
 - 3) należy unikać sytuacji, gdy pręt jest wysoko i nie przylega do dna kanałka we łbie śruby i/lub śruba jest osadzona w strefie wygięcia pręta (*na wypukłości lub wklęsłości łuku*).
 - 4) nie przestrzeganie wymienionych powyżej zasad może prowadzić do poluzowania implantów i utraty stabilizacji w okresie pooperacyjnym.
11. Operując w okolicy rdzenia kręgowego i korzeni nerwów należy zachować najwyższą ostrożność. Uszkodzenie nerwów spowoduje utratę funkcji neurologicznych.
12. W celu zapewnienia właściwego zrostu poniżej i wokół miejsca założenia implantu należy użyć autogenego przeszczepu kostnego.

12 ZALECENIA POOPERACYJNE

1. Niezwykle ważne jest przestrzeganie przez pacjenta zaleceń i ostrzeżeń pooperacyjnych udzielonych mu przez lekarza.
2. Ważne jest, by prawidłowość położenia implantu tuż po zabiegu operacyjnym potwierdzić badaniem rentgenowskim.
3. Również w okresie pooperacyjnym, w przebiegu procesu leczenia, prawidłowość położenia implantów oraz unieruchomienia zrostu należy potwierdzić w drodze badania rentgenowskiego.
4. Aby zapobiec nadmiernym napięciom w implancie, które mogłyby doprowadzić do braku zrostu lub uszkodzenia implantu i towarzyszących temu problemów klinicznych, chirurg musi poinstruować pacjenta o ograniczeniach dotyczących aktywności fizycznej w okresie tworzenia zrostu i dojrzewania masy zrostowej. Implant może pęknąć lub ulec uszkodzeniu w wyniku wzmożonej aktywności lub urazu, oraz może w przyszłości wymagać wymiany.
5. Jeżeli praca lub aktywność pacjenta może wpłynąć na nadmierne i/lub niefizjologiczne obciążanie implantu (*np.: ciągłe chodzenie, bieganie, dźwiganie ciężarów, obciążanie mięśni*) pacjent musi dowiedzieć się, że wynikające z nich siły mogą spowodować zniszczenie implantu.
6. Niezastosowanie odpowiedniego unieruchomienia kości w przypadku stwierdzenia opóźnionego lub braku zrostu spowoduje nadmierne, zmęczeniowe napięcia w implancie. Napięcia zmęczeniowe mogą być przyczyną potencjalnego wygięcia, poluzowania lub złamania implantu. W przypadku stwierdzenia braku zrostu lub jeśli implanty uległy poluzowaniu, wygięciu lub złamaniu, pacjent powinien niezwłocznie zostać poddany rewizji, a implanty powinny zostać usunięte, by uniknąć poważnych urazów. Pacjent musi być odpowiednio ostrzeżony odnośnie tych zagrożeń oraz ściśle nadzorowany, w celu zapewnienia współpracy do momentu potwierdzenia zrostu kostnego.
7. Należy uprzedzić pacjenta o ryzyku, jakie podejmuje, jeśli nie zastosuje się do powyższych wskazań lub jeśli nie zgłosi się na kontrolne badania kliniczne.
8. Chirurg musi poinstruować pacjenta, że powinien zgłaszać lekarzowi wszelkie nietypowe zmiany w obrębie miejsca operacji. Jeżeli stwierdzona została jakakolwiek zmiana w miejscu operacji, pacjent wymaga dokładnej obserwacji.
9. Należy poinformować pacjenta o rodzaju materiału implantu.
10. Pacjent powinien być ostrzeżony, że w przypadku planowanego badania MRI powinien poinformować personel medyczny o wszczepionych implantach.
11. Pacjentowi należy zalecić powstrzymanie się od palenia tytoniu lub spożywania nadmiernych ilości alkoholu podczas procesu leczenia.

13 ROZWAŻANIE USUNIĘCIA IMPLANTU PO ZAKOŃCZENIU LECZENIA

1. Po osiągnięciu zrostu kości implanty nie pełnią już swojej funkcji i mogą zostać usunięte. Możliwość kolejnego zabiegu chirurgicznego i zagrożenia z nim związane muszą zostać przeanalizowane i omówione z pacjentem. Ostateczna decyzja o usunięciu implantu należy do chirurga. U większości pacjentów usunięcie implantów jest wskazane, ponieważ nie są one przeznaczone do przenoszenia sił występujących podczas normalnej aktywności fizycznej.
2. Jeżeli implant nie zostanie usunięty po spełnieniu zamierzonego dla niego celu, może wystąpić jedno lub więcej powikłań, a w szczególności:
 - 1) Korozja, z miejscową reakcją tkanki i bólem.
 - 2) Migracja implantu, potencjalnie prowadząca do urazu.
 - 3) Ryzyko dodatkowego urazu pooperacyjnego.
 - 4) Wygięcie, obluźnianie lub złamanie, które mogłyby spowodować trudność lub niemożliwość usunięcia implantu.
 - 5) Ból, dyskomfort lub nadmierne podrażnienie ze względu na obecność implantu.
 - 6) Możliwe zwiększenie ryzyka zakażenia.

- 7) Ubytek kości spowodowany tzw. zjawiskiem „*stress shielding*”.
- 8) Potencjalne wystąpienie nieznanych i/lub nieoczekiwanych skutków długoterminowych.
3. Usunięcie implantu powinno być połączone z odpowiednim postępowaniem pooperacyjnym w celu uniknięcia złamania, ponownego złamania lub innych powikłań.

Jeżeli niniejsza instrukcja okaże się niejasna, należy skontaktować się z producentem, który zobowiązuje się do udzielenia wszelkich niezbędnych informacji.
Aktualizowane INSTRUKCJE STOSOWANIA znajdują się na stronie internetowej: **ifu.chm.eu**

IFU-013/2020-12-16



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
Важная информация о изделии

СТАБИЛИЗАТОР ПОЗВОНОЧНИКА



1 НАЗНАЧЕНИЕ И ПОКАЗАНИЯ	28
2 ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ	29
3 НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ПОСЛЕДСТВИЯ	30
4 ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ	31
5 УПАКОВКА И ХРАНЕНИЕ	32
6 МАТЕРИАЛ ИМПЛАНТАТА	33
7 ПРЕДОПЕРАЦИОННЫЕ УКАЗАНИЯ	34
8 РЕКОМЕНДАЦИИ ДЛЯ ИМПЛАНТАТОВ, ПОСТАВЛЯЕМЫХ В СТЕРИЛЬНОМ ВИДЕ	34
9 РЕКОМЕНДАЦИИ ДЛЯ ИМПЛАНТАТОВ, ПОСТАВЛЯЕМЫХ В НЕСТЕРИЛЬНОМ ВИДЕ	35
10 РЕСТЕРИЛИЗАЦИЯ	36
11 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ	37
12 ПОСЛЕОПЕРАЦИОННЫЕ РЕКОМЕНДАЦИИ	37
13 УДАЛЕНИЕ ИМПЛАНТАТА ПОСЛЕ КУРСА ЛЕЧЕНИЯ	38

1 НАЗНАЧЕНИЕ И ПОКАЗАНИЯ

1. Системы стабилизации позвоночника CHARSPINE, CHARSPINE2 и BIALSTAB предназначены для иммобилизации и стабилизации отделов позвоночника для достижения их сращения у скелетно зрелых пациентов.
 - 1) Система CHARSPINE (*система стержня 6,0мм*) предназначена для стабилизации винтами транспедикулярными грудно-пояснично-крестцового отдела позвоночника из заднего доступа, а также грудно-поясничного отдела из передне-бокового доступа.
 - 2) Скобы, принадлежащие к системе стабилизации транспедикулярными винтами CHARSPINE, CHARSPINE2 предназначены только для применения из переднего доступа.
 - 3) Система CHARSPINE2 (*система стержня 6,0мм*) предназначена для стабилизации винтами транспедикулярными грудно-пояснично-крестцового отдела позвоночника, а также бедра из заднего доступа и грудно-поясничного отдела из передне-бокового доступа.
 - 4) Система стабилизации транспедикулярными винтами CHARSPINE, CHARSPINE2 состоит из следующих имплантатов: винтов транспедикулярных, винтов моноаксиальных и винтов полиаксиальных, позвоночных крючков, винтов зажимных, стержней, соединителей стержня, соединителей поперечных и скоб.
 - 5) Система стабилизации транспедикулярными винтами BIALSTAB (*система стержня 5,0мм*) предназначена для лечения грудно-поясничного отдела позвоночника только из заднего доступа у пациентов с мелким телосложением (*низких и худых*).
 - 6) Система стабилизации позвоночника BIALSTAB состоит из следующих имплантатов: винтов транспедикулярных, винтов моноаксиальных и винтов полиаксиальных, позвоночных крючков, противокрючков, винтов и блокирующих гаек, стержней и соединителей поперечных.
 - 7) Крючки системы CHARSPINE, CHARSPINE2 и BIALSTAB предназначены только для применения из заднего доступа.
 - 8) Показания к применению:
 - a) Дегенеративное заболевание диска (*DDD - Degenerative Disc Disease*) определяется как корешковый синдром и/или миелопатия с гражей диска и/или образование остеофитов на задних концевых пластинках позвонков, вызывающее симптомы радикулопатии и/или компрессию спинного мозга, подтвержденное рентгенологическим исследованием. Пациенты, квалифицированные к лечению должны иметь зрелый скелет и пройти шестимесячное лечение.
 - b) Спондилолистезы.
 - c) Переломы и нестабильности.
 - d) Деформации (*напр. сколиозы или кифозы*).
 - e) Опухоли.
 - f) Стенозы.
 - g) Псевдоартрозы.
 - h) Отсутствие сращения после предыдущих операций.
 - 9) Система стабилизации канюлированными винтами транспедикулярными CHARSPINE2 MIS предназначена для малоинвазивного трансдермального лечения грудно-пояснично-крестцового отдела позвоночника из заднего доступа. Винты системы CHARSPINE2 MIS оснащены боковыми отверстиями (*фенестрациями*), позволяющими вводить костный цемент.
 - 10) Система стабилизации винтами транспедикулярными CHARSPINE2 MIS состоит из канюлированных, фенестрированных винтов полиаксиальных (*многоосных*) и стержней, предназначенных для трансдермального метода.
2. Система блокируемых шейных пластин предназначена для лечения шейного отдела позвоночника из переднего хирургического доступа. В состав системы входят пластины шейные блокируемые, винты блокирующие и инструменты, необходимые для их крепления в костных структурах. С помощью системы могут быть выполнены: для пластин с четырьмя и более отверстиями - стабилизация и иммобилизация шейного отдела позвоночника или дополнительная стабилизация в сочетании с другой системой стабилизации шейного отдела позвоночника; пластины с двумя отверстиями используются только для защиты от выталкивания имплантированных межпозвоночных шейных кейджей из межпозвоночного пространства.
 - 1) Показания к применению пластин с четырьмя и более отверстиями:
 - a) Нестабильности, которые могут быть причиной травм или могут быть связаны с коррекцией деформации лордоза или шейного кифоза.
 - b) Псевдоартрозы, возникшие в результате неудачи предыдущей операции.
 - c) Нестабильности, связанные с реконструктивной хирургией в случае опухоли.
 - d) Нестабильности, связанные с корпэктомией одного или нескольких уровней.
 - e) Стеноз позвоночного канала и шейная миелопатия.
 - 2) Показания к применению пластин с двумя отверстиями:
 - a) Использование в операционной процедуре межпозвоночных шейных кейджей, для которых пластины с двумя

отверстиями являются защитой от выталкивания из межпозвоночного пространства. Пластины шейные с двумя отверстиями не могут использоваться для стабилизации шейного отдела позвоночника в качестве самостоятельного имплантата!

3. Система стабилизации CHARSPINE OCT предназначена для иммобилизации и стабилизации сегментов позвоночника из заднего доступа для достижения их сращения в лечении черепно-шейной нестабильности соединения, шейного отдела позвоночника (C1-C7) и грудного отдела позвоночника (T1-T3) у скелетно зрелых пациентов. Система состоит из винтов полиаксимальных, винтов зажимных, стержней, соединителей, пластин и винтов для затылка.
 - 1) Показания к применению:
 - a) Переломы и нестабильности.
 - b) Деформации.
 - c) Стеноз позвоночного канала.
 - d) Отсутствие сращения после предыдущих операций (напр. псевдоартроз).
 - e) Опухоли, поражающие шейный/грудной отдел позвоночника.
 - f) Дегенеративное заболевание, включая радикулопатию и/или миелопатию, дискогенная боль в шее и/или плече, подтвержденная рентгенографическими исследованиями.
 4. Имплантаты системы титановых межпозвоночных кейджей CHARSPINE запроектированы для имплантации с обеих сторон (в парах) и предназначены для имплантации из заднего доступа. Система межпозвоночной стабилизации состоит из титановых межпозвоночных кейджей.
 - 1) Показания к применению:
 - a) Лечение дегенеративного заболевания межпозвоночных дисков (DDD - Degenerative Disc Disease).
 - b) Нестабильности позвонков.
 - c) Спондилолистезы 1-ого уровня.
 - d) Ревизионная хирургия.
 - 2) Имплантаты следует применять на одном или двух соседних уровнях от L2 до S1. Пациенты, квалифицированные к операции должны иметь зрелый скелет и пройти шестимесячное лечение. Имплантаты системы межпозвоночных кейджей следует применять вместе с автогенным трансплантатом кости и другими дополнительными стабилизационными изделиями, допущенными к использованию во время проведения операции поясничного отдела позвоночника (напр. Система задних транспедикулярных винтов и стержней).
 5. Для имплантации вышеперечисленных изделий предназначены специализированные наборы инструментов компании ChM. Вместе с набором инструментов доставляется операционная техника. Операционная техника не является подробной инструкцией - о выборе соответствующей техники и детального метода хирургического вмешательства для конкретного пациента, решает врач.

2 ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

1. Противопоказания могут быть относительные и абсолютные. Выбор соответствующего имплантата должен быть тщательно продуман, во внимание должна быть принята полная оценка состояния пациента. Нижеперечисленные состояния могут сделать невозможным или уменьшить шанс на успешное проведение операции:
 - 1) Инфекция в месте оперативного вмешательства.
 - 2) Симптомы местного воспаления.
 - 3) Повышенная температура или лейкоцитоз.
 - 4) Болезненное ожирение (определённое в соответствии со стандартами ВОЗ).
 - 5) Беременность.
 - 6) Болезни нервно-мышечной системы, которые могут создавать высокую степень риска неудачи операции или послеоперационных осложнений.
 - 7) Каждое другое состояние, препятствующее достижению положительных эффектов от применения имплантата и нарушающее нормальный процесс регенерации кости, напр.: наличие опухолей или врождённых пороков, перелом вблизи места операции, ускоренное СОЭ, которое не является следствием других заболеваний, повышенное количество лейкоцитов в крови или явный сдвиг влево мазка лейкоцитов.
 - 8) Подозреваемая или доказанная аллергия на материал имплантата, или невосприимчивость к нему. Врач должен определить имеет ли пациент склонность к аллергическим реакциям на материал имплантата (компоненты сплавов материалов имплантатов указаны в разделе МАТЕРИАЛ ИМПЛАНТАТА).
 - 9) Каждая ситуация, которая не требует хирургического вмешательства.
 - 10) Каждая ситуация, не описанная в показаниях.
 - 11) Каждый пациент, отказывающийся от соблюдения послеоперационных рекомендаций. Психическая болезнь, старость, зависимость от наркотиков, алкоголя или курения могут быть причиной игнорирования пациентом ограничений и мер

предосторожности во время применения имплантата.

- 12) Каждая ситуация, в которой выбранные элементы имплантата были бы слишком большие или слишком маленькие, чтобы получить положительный результат.
- 13) Каждая ситуация, в которой требуется соединение элементов разных систем, выполненных из разных металлов.
- 14) Каждая ситуация, в которой место операции недостаточно покрыто тканью.
- 15) Каждая ситуация, в которой применение имплантата нарушило бы физиологические процессы.
- 16) Недостаточное качество кости для стабильного крепления имплантатов (*в том числе резорбция кости, остеопения и/или остеопороз*). Операционное лечение этим методом не должно применяться у пациентов с наследственной или приобретённой хрупкостью костей или проблемами с декальцификацией кости.
- 17) Каждая ситуация, которая не требует иммобилизации позвоночника.
- 18) Сильная анатомическая деформация, вызванная врождёнными аномалиями.
- 19) Имплантатов нельзя применять у детей и у пациентов, позвоночник которых постоянно развивается.
- 20) Нарушение кровоснабжения вблизи места оперативного вмешательства.
- 21) Дополнительные противопоказания, связанные с аугментацией костного цемента включают в себя:
 - a) Подозреваемая или документированная аллергия или непереносимость любого из компонентов костного цемента,
 - b) Взрывной перелом позвонка с $\geq 20\%$ стенозом позвоночного канала,
 - c) Оседание тела спинного мозга больше чем до 1/3 первоначальной высоты,
 - d) Перелом позвонка с неврологическим дефицитом или радикулопатией,
 - e) Нарушение стенки корня спинной дуги при вводе винта. Инъекция костного цемента в этом случае будет связана с высоким риском утечки до позвоночного канала или межпозвонкового отверстия.
2. Вышеуказанный перечень не исчерпывает всех противопоказаний.

3 НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ПОСЛЕДСТВИЯ

1. Нежелательные последствия могут требовать реоперации или коррективы. Хирург должен предупредить пациента о возможности появления нежелательных последствий.
2. Нижеуказанный перечень не исчерпывает всех нежелательных последствий. Существует риск возникновения нежелательных последствий неизвестной этиологии, на которые может сложиться много факторов.
3. К потенциальным нежелательным последствиям относятся:
 - 1) Повреждение имплантата (*перелом, деформация или разделение*).
 - 2) Раннее или позднее ослабление крепления или смещение имплантата с первоначального места введения.
 - 3) Возможность возникновения коррозии в результате контакта с другими материалами.
 - 4) Реакция организма на имплантаты как на инородные тела, например возможность появления опухоли, развитие аутоиммунного заболевания и/или рубцевания.
 - 5) Компрессия окружающих тканей или органов.
 - 6) Инфекция.
 - 7) Переломы кости или явление „*stress shielding*“, вызывающие убыток кости выше, ниже или в месте оперативного вмешательства.
 - 8) Кровотечение из кровеносных сосудов и/или гематомы.
 - 9) Боль.
 - 10) Невозможность выполнять обычные ежедневные действия.
 - 11) Изменение психического состояния.
 - 12) Смерть.
 - 13) Тромбоз глубокой вены, тромбофлебит.
 - 14) Возникновение трудностей с дыханием напр. эмболия лёгких, ателектаз, бронхит, пневмония, легочные инфекции, нарушения роста лёгких, дыхательный ацидоз и т.д.
 - 15) Возникновение рубцов, которые могут вызывать неврологические расстройства или компрессию нервов и/или боль.
 - 16) Прекращение возможного роста оперированной части позвоночника.
 - 17) Перелом, микроперелом, резорбция, повреждение или прокол одной из костей позвоночника (*в том числе крестцовой кости, эпифизов и/или тела позвонка*) и/или транспланта кости или места забора трансплантата в месте оперативного вмешательства, а также выше или ниже этого места. Ретропульсия трансплантата.
 - 18) Потеря неврологических функций, возникновение радикулопатии, разрыв твёрдой оболочки спинного мозга и/или появление боли. Ослабление нервно-сосудистой системы, в том числе паралич, временная или постоянная ретроградная эякуляция у мужчин и другие тяжёлые повреждения тела. Истечение спинномозговой жидкости.
 - 19) Грыжа пульпозного ядра, повреждение межпозвонкового диска или дегенеративные изменения на уровне места оперативного вмешательства либо выше или ниже этого уровня.

- 20) Ишурия, недержание мочи или другие расстройства мочевой системы.
- 21) Ослабление органов размножения, в том бесплодие, отсутствие половой жизни и сексуальная дисфункция.
- 22) Ослабление желудочно-кишечной системы.
- 23) Замедленное костное сращение или отсутствие видимой костной мозоли и образование псевдоартроза.
- 24) Потеря надлежащей кривизны позвоночника, необходимость выполнения исправлений, изменение роста пациента, укорочение позвоночника.
- 25) Потеря или возрастание подвижности или функций позвоночника.
- 26) Осложнения в месте взятия трансплантата для имплантации.
- 27) Воспаление диска, воспаление паутинной оболочки и/или другой вид воспаления.
- 28) Дополнительные потенциальные неблагоприятные события, связанные с аугментацией костного цемента, включают в себя:
 - a) Утечка костного цемента за пределы предполагаемого места, с введением его в сосудистую систему, вызывая эмболию легких и/или сердца или другие клинические последствия,
 - b) Утечка костного цемента в межпозвонковый диск и/или в прилегающие ткани,
 - c) Утечка костного цемента в позвоночный канал или в межпозвонковое отверстие, что может привести к параличу или потере чувствительности,
 - d) Для того, чтобы ознакомиться с другими возможными нежелательными событиями, связанными непосредственно с конкретным костным цементом, необходимо внимательно прочитать инструкцию по применению, доставляемую вместе с этим продуктом.
- 29) Операции шейного отдела позвоночника могут быть связаны с сосудистыми и нервными осложнениями такими, как повреждение артерий и спинного мозга, повреждение периферических нервов, в том числе периферический паралич, сенсорные расстройства, сосудистые расстройства, потеря или нарушение функции мочевого пузыря и функции кишечника.

4 ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

1. Пациенту следует сообщить важную медицинскую информацию, которая находится в этом документе.
2. Выбор соответствующей формы и размера имплантата для каждого пациента является самым важным элементом, обеспечивающим успешное проведение операции. Ответственность за выбор несёт хирург.
3. Предоперационные и операционные процедуры, в том числе знание хирургических техник, а также соответствующее размещение имплантатов являются очень важными факторами, решающими об успешном проведении операции.
4. Не у каждого пациента достигается положительный результат. Это правило относится особенно к тем случаям, при которых другие факторы, связанные с состоянием пациента, могут помешать достичь желаемого результата.
5. Огромное влияние на полученные результаты имеет правильный выбор пациента и соблюдение им соответствующих послеоперационных рекомендаций. У пациентов, курящих табак, сращение кости происходит реже. Таких пациентов следует предупредить о данном факте и предостеречь от таких последствий.
6. Пациенты с ожирением, плохо питающиеся и/или злоупотребляющие алкоголем или наркотиками, а также пациенты, которые имеют слабые мышцы и низкое качество кости и/или пациенты с параличом нервов, не являются самыми хорошими кандидатами для проведения хирургической стабилизации. Эти пациенты не могут или не готовы соблюдать рекомендации и послеоперационные ограничения.
7. Хирург должен сообщить пациенту, что изделие не может и не возвращает полную функцию и ловкость здорового человека.
8. Имплантаты предназначены для поддержания процесса лечения и **НЕ** предназначены для замещения структур и переноса нагрузки тела в ситуации незаконченного процесса лечения.
9. Никакой имплантат не в состоянии переносить нагрузок от веса тела без сохранения биомеханической непрерывности кости.
10. В ситуации замедленного сращения или отсутствия сращения кости, нагрузка на имплантат может привести к потенциальному изгибу, расшатыванию, разъединению или усталостному перелому имплантата.
11. Все хирургические имплантаты во время использования подвергаются повторяющимся напряжениям, что может привести к усталости материала и повреждению имплантата.
12. Для предотвращения чрезмерных напряжений в имплантате, которые могли бы привести к отсутствию сращения или повреждению имплантата и сопутствующим этому клиническим проблемам, хирург должен проинформировать пациента об ограничениях, связанных с физической активностью в период лечения.
13. Излишний вес пациента может вызывать дополнительные напряжения и деформации изделия, что может ускорить усталость материала, из которого изготовлен имплантат и привести к его деформации или повреждению.

14. Имплантат можно повредить или он может треснуть в результате повышенной активности или травмы, а также в дальнейшем может потребовать замены.
15. Если работа или активность пациента (*напр. непрерывная ходьба, бег, поднятие тяжестей, нагрузка на мышцы*) могут повлиять на чрезмерную нагрузку на имплантат, пациент должен быть проинформирован, что это может быть причиной повреждения имплантата.
16. Применение данного изделия без костного трансплантата, или в случаях, когда не наступило сращение, закончится неудачей.
17. Дополнительные предупреждения, связанные с аугментацией костного цемента включают в себя:
 - 1) Обязательно следует ознакомиться с инструкцией по применению костного цемента, а также канюли и комплекта для смешивания и подачи цемента, для анализа предупреждений об использовании этого оборудования.
 - 2) Следует использовать только цемент, предназначенный для трансдермальной пластики позвоночника, предлагаемый или рекомендуемый компанией **ChM**.
 - 3) Следует использовать только канюли для цемента, поставляемые компанией **ChM** и предназначенные для монтажа с винтами системы CHARSPINE2 MIS. Применение канюли других производителей может привести к утечке цемента и связанными с этим осложнениям.
 - 4) Следует использовать только те устройства для смешивания/введения цемента, которые поставляются или рекомендуются компанией **ChM**. Необходимо убедиться, что элементы устройства для смешивания/введения цемента совместимы с канюлей для цемента и плотно соединены перед инъекцией цемента. Неправильно защищенные соединения могут вызвать непреднамеренное отключение компонентов и утечку цемента.
 - 5) Винты фенестрированные CHARSPINE2 MIS, не могут быть помещены бикортикально. Очень важно, чтобы не повредить стенки корня дуги и переднего кортикального слоя спинного мозга, чтобы избежать деформации цемента в забрюшинной. Это может привести к серьезным осложнениям, включая утечку цемента, эмболию и даже смерть, особенно если цемент случайно вторгается наконечником винта.
 - 6) Очень важным является точная подготовка корня дуги, правильный подбор размера винтов и их правильная установка, а также аккуратная техника инъекции цемента. Может возникнуть повышенный риск утечки цемента к корню дуги, если длина винта слишком короткая, или если чрезмерный объем цемента доставится к телу позвонка. Слишком агрессивная инъекция цемента может привести к его утечке.
 - 7) В случае применения аугментации цементом для многих винтов на разных уровнях, следует обратить внимание, чтобы не превысить рабочего времени для цемента до завершения инъекции цемента с помощью винта. Когда рабочее время для цемента близко к концу, следует использовать новую цементную упаковку.
 - 8) Устройство для смешивания/введения цемента предназначено для одноразового применения с одним пакетом костного цемента. В случае необходимости использования второй упаковки цемента следует использовать новое устройство для смешивания/введения цемента.
 - 9) Нельзя вводить цемент, если чувствуется чрезмерное сопротивление. Всегда необходимо определить причину сопротивления и принять соответствующие меры. Если цемент виден снаружи тела позвонка или в кровеносной системе во время процедуры, немедленно следует прекратить его инъекцию.
 - 10) Очень важно, чтобы после введения цемента не обращать крутящего момента для винтов, чтобы избежать прерывания цементных мостов между винтом и костью.
 - 11) После цементации канюля для костного цемента должна быть немедленно удалена из винта. Уплотнение цемента когда канюля все еще соединена с винтом, может вызвать трудности в ее удалении, и поэтому при цементации следующих уровней необходимой может быть новая канюля.
 - 12) Во время применения цемента необходима рентгенография (*РЕНТЕН или КТ*), чтобы оператор мог следить за ходом наполнения, и чтобы он мог остановить процедуру, если обнаруживается малейшая утечка цемента. Соответствующая техника визуализации позволит подтвердить правильность расположения винтов, отсутствие повреждений окружающих структур и соответствующее положение инъекционного цемента.

5 УПАКОВКА И ХРАНЕНИЕ

1. Имплантаты являются изделиями одноразового использования, поставляются в стерильном или нестерильном видах.
2. Имплантаты, не обозначенные как стерильные, являются нестерильными.
3. Упаковка имплантата, в момент его получения, должна быть ненарушенной.
4. Имплантаты могут поставляться в индивидуальной упаковке. Индивидуальная упаковка изделия содержит:
 - 1) стерильная версия - одну штуку изделия в стерильном виде. Типичной упаковкой является двойная упаковка, изготовленная из плёнки тайвек, или единственный блистер.
 - 2) нестерильная версия - одну штуку изделия. Типичной упаковкой являются прозрачные плёночные пакеты.
5. Имплантаты могут поставляться на подставках, поддонах (*исключительно в нестерильном виде*).

6. Стерильная упаковка обозначена индикатором стерильности.
7. Изделия поставляются с этикеткой. Эта этикетка (как основная) содержит:
 - 1) Стерильное изделие:
 - a) Логотип **ChM** и адрес завода-производителя.
 - b) Наименование, размер изделия, а также номер по каталогу (REF), напр.: 3.XXXX.XXX.
 - c) Номер производственной партии (LOT), напр. XXXXXX.
 - d) Материал имплантата (смотри раздел МАТЕРИАЛ ИМПЛАНТАТА).
 - e) Символ STERILE - обозначающий стерильное изделие, а также символ метода стерилизации, напр. R или VH2O2 (символы описаны в нижнем колонтитуле настоящей инструкции).
 - f) Номер партии стерилизации, напр. S-XXXXXXX.
 - g) Пиктограмму изделия, а также информационные символы (описанные в нижнем колонтитуле настоящей инструкции).
 - h) Срок годности и метод стерилизации.
 - 2) Нестерильное изделие
 - a) Логотип **ChM** и адрес завода-производителя.
 - b) Наименование, размер изделия, а также номер по каталогу (REF), напр.: 3.XXXX.XXX.
 - c) Номер производственной партии (LOT), напр. XXXXXX.
 - d) Материал имплантата (смотри раздел МАТЕРИАЛ ИМПЛАНТАТА).
 - e) Символ NON-STERILE - обозначающий нестерильное изделие.
 - f) Пиктограмму изделия, а также информационные символы (описанные в нижнем колонтитуле настоящей инструкции).
 - g) Срок годности (для полимерных изделий).
8. Кроме основной этикетки изделия, на упаковке может быть также помещена дополнительная этикетка, содержащая специфические требования определённого района рынка (напр. законодательные требования страны, в которой изделие будет распространяться).
9. Внутри упаковки находятся этикетки, предназначенные для включения в медицинскую карту пациента (так называемые „этикетки пациента“).
10. В зависимости от размера или вида изделия, на его поверхности может быть помещена следующая информация: логотип завода-производителя, номер производственной партии (LOT), номер по каталогу (REF), вид материала и размер.
11. Имплантаты нужно хранить в предназначенных для них защитных упаковках в чистом и сухом помещении при комнатной температуре воздуха и в условиях, обеспечивающих защиту от непосредственного попадания солнечных лучей.

6 МАТЕРИАЛ ИМПЛАНТАТА

1. Идентификация материалов
 - 1) В зависимости от использованного материала, на поверхности изделия могут быть помещены следующие символы:
 - a) Титан и его сплавы: символ (Ti).
 - b) Сплав кобальта: символ (Co).
 - 2) Стержни, принадлежащие к системам стабилизации CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS и BIALSTAB, изготовлены из имплантационного сплава титана или сплава кобальта.
 - 3) Все остальные компоненты систем CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS и BIALSTAB изготовлены из имплантационного сплава титана.
 - 4) Процентное содержание элементов в имплантационных материалах (максимальные значения):
 - a) Сплав титана в соответствии с ISO 5832-3/ASTM F136: | Al:6,75 | V:4,5 | Fe:0,3 | O:0,2 | C:0,08 | N:0,05 | H:0,015 | Ti:остаток.
 - b) Сплав титана в соответствии с ISO 5832-1/ASTM F1295: | Al:6,5 | Nb:7,5 | Ta:0,5 | Fe:0,25 | O:0,2 | C:0,08 | N:0,05 | H:0,009 | Ti:остаток.
 - c) Сплав кобальта в соответствии с ISO 5832-12/ASTM F1537: | Cr:30 | Mo:7 | Fe:0,75 | Mn:1 | Si:1 | C:0,14 | Ni:1 | N:0,25 | Co:остаток.
 - 6) ВНИМАНИЕ: элементы, изготовленные из имплантационного титана, сплава титана и/или сплава кобальта, могут быть использованы вместе, в одном составе имплантатов. Никогда нельзя применять элементов из титана, сплава титана и/или сплава кобальта со стальными компонентами, потому что может это привести к возникновению коррозии и ослаблению механической прочности имплантатов.
2. Совместимость с магнитным резонансом.
 - 1) Имплантаты, полностью изготовленные или содержащие элементы из титана, сплавов титана и сплавов кобальта, условно совместимы с исследованием магнитным резонансом.
 - 2) Сканирование пациента является безопасным при соблюдении следующих параметров:
 - a) статическое магнитное поле с индукцией только 1,5 и 3 Тесла,

- b) пространственный градиент магнитного поля ≤ 720 гаусс/см,
 - с) максимальный для данной системы МРТ коэффициент собственного поглощения (SAR) равный 2Вт/кг для 15 минутного сканирования.
- 3) ВНИМАНИЕ: пользователь обязан полностью ознакомиться с противопоказаниями и предупреждениями производителя оборудования МРТ, на котором планируется проведение обследования пациента.
 - 4) Снимок МРТ может быть нарушен, если исследуемая область находится в месте расположения имплантата или вблизи его.
 - 5) Не стоит проводить исследований с помощью магнитно-резонансной томографии, если целостность тканей, а также правильности крепления имплантата и невозможность определения неадекватного расположения имплантата вызывают сомнения.

7 ПРЕДОПЕРАЦИОННЫЕ УКАЗАНИЯ

1. К процедуре должны быть выбраны только те пациенты, которые соответствуют критериям, описанным в разделе НАЗНАЧЕНИЕ И ПОКАЗАНИЯ.
2. Следует избегать применения процедуры у пациентов с состояниями и/или склонностями, перечисленными в разделе ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ.
3. Перед принятием решения об имплантации врач должен проинформировать больного о показаниях и противопоказаниях к данному типу операции, а также о возможности появления послеоперационных осложнений. Пациент должен также понять цель и способ проведения операции, а также знать о функциональном и эстетическом эффекте данного способа лечения. Правильный клинический диагноз и тщательно спланированная операция с одновременно безупречным её проведением обеспечивают хороший конечный результат лечения.
4. Врач должен определить, имеет ли пациент склонность к аллергическим реакциям на материал имплантата, выполняя соответствующие тесты (*компоненты сплавов материалов имплантатов указаны в разделе МАТЕРИАЛ ИМПЛАНТАТА*).
5. Операцию по имплантации должен проводить хирург, знающий соответствующие правила и операционные техники, а также имеющий практические навыки работы с инструментами компании **ChM**. За выбор соответствующей операционной техники для данного пациента ответственность несёт врач.
6. Операция должна быть тщательно спланированной. Размер имплантата, необходимого для данного случая, следует определить ещё перед началом операции. На момент начала операции должен быть доступен соответствующий запас имплантатов требуемых размеров, а также размеров больших и меньших тех, которые будут использованы.
7. Хирург должен ознакомиться с определёнными элементами системы имплантатов ещё перед их применением, а также должен лично проверить комплектность всех нужных частей и инструментов до начала операции.
8. Имплантат нельзя использовать, если нарушена исходная стерильная упаковка. Стерильность не может быть гарантирована, если упаковка была повреждена. Тщательно проверить упаковку перед использованием.
9. Имплантаты доставляются в защитных упаковках. В момент получения упаковки не должны быть повреждёнными.
10. Все имплантаты и инструменты перед началом использования следует подвергнуть процессам мойки, дезинфекции и стерилизации, за исключением изделий доставленных в стерильном виде. На всякий случай должны быть доступны дополнительные стерильные элементы.
11. Перед началом операции, имплантаты, предназначенные для введения следует тщательно проверить на наличие потенциальных повреждений таких как царапины на поверхности, вмятины, следы коррозии и деформации формы. Повреждённый имплантат не может быть имплантирован.

8 РЕКОМЕНДАЦИИ ДЛЯ ИМПЛАНТАТОВ, ПОСТАВЛЯЕМЫХ В СТЕРИЛЬНОМ ВИДЕ

1. Имплантат в стерильном виде – поставляется в стерильной упаковке, на которой помещена надпись: „STERILE“. Надпись обозначает, что изделие стерильно, а за процесс стерилизации полностью отвечает производитель. Стерилизация проводится с применением одного из следующих методов:
 - 1) гамма излучением с применением минимальной дозы **25 кГр**,
 - 2) паром перекиси водорода.
2. На этикетке изделия указан символ, информирующий об использованном методе стерилизации (*символы описаны в нижнем колонтитуле настоящей инструкции*).
3. Перед применением стерильного изделия следует соблюдать нижеуказанные правила:
 - 1) Проверить срок годности стерилизации. Не использовать изделие с просроченной датой стерильности!
 - 2) Проверить стерильную упаковку на предмет повреждений. Не использовать изделие с повреждённой стерильной упаковкой!
 - 3) Проверить цвет индикатора стерильности на стерильной упаковке, который свидетельствует о проведенной стерилизации изделия. Нельзя использовать изделие, имеющее другой индикатор чем:

- a) красный – для изделий, стерилизованных гамма излучением,
 - b) синий – для изделий, стерилизованных паром перекиси водорода.
4. ВНИМАНИЕ: изделия следует извлекать из упаковок способом, соответствующим правилам асептики.

9 РЕКОМЕНДАЦИИ ДЛЯ ИМПЛАНТАТОВ, ПОСТАВЛЯЕМЫХ В НЕСТЕРИЛЬНОМ ВИДЕ

1. Нижеуказанные рекомендации касаются неиспользованных нестерильных имплантатов. Имплантат, который был имплантирован не может быть повторно обработан и использован.
2. Имплантат, который не был использован, а был загрязнен кровью, тканью и/или жидкостями и выделениями организма не может быть использован повторно и подлежит обработке в соответствии с протоколом лечебного учреждения. Компания **ChM** не рекомендует выполнять повторную обработку загрязненных имплантатов. Компания **ChM** не несёт также ответственности в случае выполнения повторной обработки грязных имплантатов.
3. Перед применением нестерильного изделия следует соблюдать нижеуказанные правила:
 - 1) Изделие следует подвергнуть процессам чистки, дезинфекции и стерилизации.
 - 2) Тщательная чистка является сложным процессом, успешность которого зависит от: качества воды, количества и типа чистящего средства, метода чистки (*ручной, автоматической*), тщательного полоскания и сушки, правильной подготовки изделия, времени, температуры, а также аккуратности лица, отвечающего за процесс чистки.
 - 3) Медицинское учреждение несёт ответственность за эффективность проведенных процессов чистки, упаковки и стерилизации с использованием имеющегося оборудования, материалов и должным образом обученного персонала.
4. Подготовка к чистке и дезинфекции (*для всех методов*)
 - 1) Перед процедурой чистки, имплантат следует извлечь из оригинальной индивидуальной упаковки. Упаковку следует удалить. Этикетки пациента, доставленные вместе с изделием должны быть защищены от потери или уничтожения.
 - 2) Для того, чтобы избежать заражения, имплантаты не должны контактировать с загрязненными изделиями/материалами.
 - 3) Промывать проточной водой и удалить возможные загрязнения поверхности (*возникшие например в результате повреждения индивидуальной упаковки*), используя одноразовые салфетки, бумажные полотенца или щётки изготовленные из синтетических материалов (*рекомендуются нейлоновые щётки*).
 - 4) ВНИМАНИЕ: запрещается использовать щётки, изготовленные из металла, щетины или материалов, которые могли бы привести к повреждению изделия.
5. Процесс чистки и дезинфекции
 - 1) Настоящая инструкция содержит описание двух валидированных компанией **ChM** методов чистки и дезинфекции: ручной метод с ультразвуковой чисткой, а также автоматический метод. Рекомендуется использование автоматизированных процедур чистки и дезинфекции (*в мойке-дезинфекторе*).
 - 2) Моющие и дезинфицирующие средства, выбранные из доступных в продаже должны быть соответствующими и предназначенными для использования с изделиями медицинского назначения. Следует соблюдать инструкции и рекомендации предусмотренные производителями этих средств. Рекомендуется применение водных растворов моюще-дезинфицирующих средств с уровнем pH между 10,4 а 10,8. Компания **ChM** использовала следующие эксплуатационные материалы в процессе валидации описанных рекомендаций по чистке и дезинфекции. Кроме перечисленных эксплуатационных материалов, допускается также использовать другие доступные материалы, которых использование может дать сопоставимый эффект:
 - a) моющее средство - Dr.Weigert (*производитель*) neodisher® MediClean forte (*название моющего средства*);
 - b) дезинфицирующее средство - Dr.Weigert (*производитель*) neodisher® Septo Active (*название дезинфицирующего средства*).
 - 3) Ручной метод с ультразвуковой чисткой
 - a) Оборудование и средства: устройство для ультразвуковой чистки, мягкие безворсовые ткани, щётки из синтетических материалов, водный раствор моющего, дезинфицирующего или моюще-дезинфицирующего средства.
 - b) Приготовить водный раствор моющего средства (*температура 40+/-2°C и уровень pH 10,4 - 10,8*). Следует соблюдать рекомендации, которые содержатся в инструкции производителя данного средства по температуре, концентрации, времени экспозиции и качеству воды.
 - c) Имплантат полностью замочить в водном растворе моющего средства и подвергнуть ультразвуковой чистке в течение 15 минут.
 - d) Имплантат тщательно полоскать под проточной водой, обращая особое внимание на отверстия и труднодоступные места. Рекомендуется полоскать в деминерализованной воде.
 - e) Визуально осмотреть всю поверхность имплантата на наличие загрязнений. Повреждённые имплантаты должны быть удалены. Грязные имплантаты следует подвергнуть повторной чистке.
 - f) Изделие тщательно высушить одноразовой мягкой безворсовой тканью.
 - g) Приготовить водный раствор дезинфицирующего средства (*температура 20+/-2°C*), используя 20 грамм средства на

1 литр воды. Имплантат полностью замочить в растворе, время действия 15 минут (*следует соблюдать рекомендации, которые содержатся в инструкции производителя данного средства по температуре, концентрации, времени экспозиции и качеству воды*).

- h) После окончания экспозиции, имплантат следует тщательно сполоскать под проточной водой, обращая особое внимание на отверстия и труднодоступные места. Рекомендуется полоскать в деминерализованной воде.
 - i) Изделие тщательно высушить. Рекомендуется сушка в печи в температуре от 90°C до 110°C, время 60 мин.
 - j) Визуально осмотреть всю поверхность изделия.
- 4) Автоматический метод с использованием мойки-дезинфектора
- a) Оборудование и средства: мойка-дезинфектор, водный раствор моющего средства.
 - b) ВНИМАНИЕ: Оборудование для мойки/дезинфекции должно соответствовать требованиям, определённым стандартом ISO 15883. Мойку в мойке-дезинфекторе следует осуществлять в соответствии с внутрибольничными процедурами и рекомендациями производителя данного моюще-дезинфицирующего оборудования, а также в соответствии с инструкцией по применению данного моющего средства, разработанной его производителем.
 - c) Имплантат следует подвергнуть машинной мойке в мойке-дезинфекторе, применяя следующие параметры цикла: (1) – предварительная мойка в холодной водопроводной воде, время 2 минуты; (2) – мойка в водном растворе моющего средства в температуре 55+/-2°C и pH 10,4 - 10,8, время 10 минут; (3) – полоскание в деминерализованной воде, время 2 минуты; (4) – термическая дезинфекция в деминерализованной воде при температуре 90°C, время минимум 5 минут; (5) – сушка при температуре от 90°C до 110°C, время 40 минут.
6. Упаковка
- 1) Очищенные сухие имплантаты следует упаковать в упаковку, предназначенную для рекомендуемой паровой стерилизации. Упаковка и процесс упаковки должны соответствовать требованиям стандартов серии EN ISO 11607. Упаковывать в условиях контролируемой чистоты. Изделие должно быть упаковано так, чтобы во время извлечения из упаковки, в момент использования не произошла повторная контаминация.
7. Стерилизация
- 1) Вымытое, продезинфицированное и высушенное изделие следует подвергнуть стерилизационному процессу в соответствии с действующими процедурами клиента. Рекомендуется вакуумная паровая стерилизация (*водяным паром под давлением*):
 - a) температура: 134°C;
 - b) минимальное время экспозиции: 5 мин.,
 - c) минимальное время сушки: 20 мин.
 - 2) ВНИМАНИЕ:
 - a) Процесс стерилизации должен быть валидирован и регулярно контролирован в соответствии с требованиями стандарта EN ISO 17665-1.
 - b) Стерилизационный метод должен гарантировать эффективность и соответствовать требованиям стандарта EN 556-1, для обеспечения необходимого уровня гарантируемой стерильности SAL 10⁻⁶ (*где SAL обозначаем Sterility Assurance Level*).
 - c) Имплантат нельзя стерилизовать в индивидуальной упаковке, в которой он был доставлен.
 - d) Методы стерилизации окисью этилена, газовой плазмой и сухим теплом не должны применяться, за исключением ситуации когда в инструкции по применению данного изделия содержится информация о стерилизации одним из этих методов.
 - e) Вышеуказанные правила чистки и стерилизации следует применять для всех имплантатов, предназначенных для имплантации.
 - f) Процедура чистки и стерилизации должна также охватывать операционные инструменты, применяемые для имплантации.

10 РЕСТЕРИЛИЗАЦИЯ

- 1. Допускается рестерилизация изделия в случае, когда его стерильная упаковка была вскрыта или повреждена. В таком случае, изделие следует промыть и подвергнуть стерилизации способом, описанным в разделе РЕКОМЕНДАЦИИ ДЛЯ ИМПЛАНТАТОВ, ПОСТАВЛЯЕМЫХ В НЕСТЕРИЛЬНОМ ВИДЕ.
 - 1) ВНИМАНИЕ: Имплантат, который находился в контакте с тканями или биологическими жидкостями пациента, не может быть рестерилизован и имплантирован другому пациенту.
- 2. Категорически запрещено рестерилизовать и повторно использовать компоненты цемента, канюли для цемента и оборудование для его смешивания/поддачи.

11 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

1. Имплантат предназначен для одноразового использования. После удаления имплантата из организма пациента, следует предохранить его от повторного использования и подвергнуть ликвидации в соответствии с действующими процедурами, предусмотренными медицинским учреждением.
2. Никогда, и ни при каких обстоятельствах нельзя повторно использовать и устанавливать использованный имплантат. Даже если удалённый и использованный имплантат является неповреждённым, может он иметь скрытые мелкие повреждения или внутренние напряжения, что может привести к раннему повреждению, усталостному разрушению, а в результате, например, к перелому имплантата.
3. Неправильное использование инструментов или имплантатов может быть причиной вреда, нанесённого здоровью пациента или операционной бригады.
4. Следует избегать царапания и повреждения поверхности и деформации формы имплантата во время его имплантации; повреждённый имплантат не может быть имплантирован или оставлен в организме пациента.
5. Установку, удаление и изменение положения имплантатов следует выполнять только с помощью инструментов, специально предназначенных для этих имплантатов, производимых компанией **ChM**.
6. Применение имплантатов и инструментов компании **ChM** в сочетании с имплантатами или инструментами других производителей может привести к повреждению имплантатов и инструментов, а также к неправильному проведению операции и процессу лечения.
7. В единичных случаях инструмент может треснуть или сломаться во время операции. Инструменты, подверженные длительному использованию или чрезмерной нагрузке более склонны к переломам в зависимости от соблюдаемых мер предосторожности во время проведения операции, числа проведённых операций, а также от качества ухода за ними. Перед использованием инструменты должны быть проверены на предмет их изношенности или возможных повреждений.
8. Запрещается изгибать имплантаты, которые не предназначены для этого, так как это может привести к снижению их усталостной прочности, а в результате к их повреждению. Имплантаты которые можно изгибать - это пластины шейные, стержни и соединители стержней.
9. В случае необходимости согнуть имплантат, следует обратить внимание на то, что:
 - 1) не допускается отгибать, предварительно изогнутого имплантата,
 - 2) не допускается догибать имплантат на коротком участке и/или малом радиусе загиба,
 - 3) изгиб пластины должен быть выполнен только с помощью предназначенных для этого инструментов.
10. Во время блокирования комплекта имплантатов следует убедиться, что стержень и зажимной винт правильно расположены в головке транспедикулярного винта, соблюдая нижеуказанные правила:
 - 1) стержень должен располагаться горизонтально и прилегать по всей длине ко дну канавки в головке винта;
 - 2) верхняя поверхность зажимного винта должна сравняться с верхней поверхностью головки винта;
 - 3) следует избегать ситуации, когда стержень находится высоко и не прилегает ко дну канавки в головке винта и/или винт находится в области изгиба стержня (*на выпуклой или вознутой части дуги*).
 - 4) несоблюдение вышеперечисленных правил может быть причиной расшатывания имплантатов и потери стабилизации в послеоперационный период.
11. Опирируя в окрестности спинного мозга и корней нервов, следует соблюдать особую осторожность. Повреждение нервов приведёт к потере неврологических функций.
12. Для обеспечения соответствующего сращения ниже и вокруг места введения имплантата, следует использовать автогенный костной трансплантат.

12 ПОСЛЕОПЕРАЦИОННЫЕ РЕКОМЕНДАЦИИ

1. Особенно важным является соблюдение пациентом послеоперационных рекомендаций и предостережений, предоставленных врачом.
2. Важным является, чтобы подтвердить правильность размещения имплантата сразу после проведения операции при помощи рентгеноскопии.
3. Также в послеоперационный период, в ходе процесса лечения, следует подтвердить правильность размещения имплантатов и иммобилизацию места сращения при помощи рентгеноскопии.
4. Для предотвращения чрезмерных напряжений в имплантате, которые могли бы привести к отсутствию сращения или повреждению имплантата и сопутствующим этому клиническим проблемам, хирург должен проинформировать пациента об ограничениях, связанных с физической активностью в период лечения и созревания костной мозоли. Имплантат может треснуть или повредиться в результате интенсивной активности или травмы, а также в будущем может требовать замены.

5. Если работа или активность пациента могут повлиять на чрезмерную и/или нефизиологическую нагрузку на имплантат (*напр. постоянное хождение, бег, поднятие тяжестей, нагрузка мышц*) пациент должен знать, что возникающие при этом силы могут быть причиной повреждения имплантата.
6. Неприменение соответствующей иммобилизации кости в случае обнаружения замедленного сращения или отсутствия сращения может вызвать чрезмерные напряжения в имплантате. Усталостные напряжения могут быть причиной потенциального изгиба, ослабления или перелома имплантата. В случае обнаружения отсутствия сращения или ослабления, изгиба и перелома имплантатов, пациента следует подвергнуть следующей операции и удалить имплантаты во избежание серьезных травм. Пациент должен быть надлежащим образом предупрежден о возможности возникновения опасностей, а также должен быть тесно контролирован до момента подтверждения костного сращения.
7. Следует предупредить пациента о риске, которому он подвержен в случае неисполнения вышеизложенных рекомендаций или неявки на контрольные клинические обследования.
8. Хирург должен проинформировать пациента о том, что он должен сообщать о любых нетипичных изменениях вблизи места операции. Если было обнаружено какое-либо изменение в месте операции, пациент требует тщательного наблюдения.
9. Следует проинформировать пациента о виде материала, из которого изготовлен имплантат.
10. Пациент должен быть предупрежден, что в случае планированного обследования магнитным резонансом, должен он проинформировать медицинский персонал о вживленных имплантатах.
11. Пациенту следует порекомендовать воздержание от курения или употребления чрезмерного количества алкоголя во время процесса лечения.

13 УДАЛЕНИЕ ИМПЛАНТАТА ПОСЛЕ КУРСА ЛЕЧЕНИЯ

1. После сращения кости имплантаты не выполняют уже свою функцию и можно их удалить. Возможность следующей операции и связанные с ней опасности должны быть проанализированы и оговорены с пациентом. Окончательное решение об удалении имплантата принимает хирург. У большинства пациентов рекомендуется удаление имплантатов, т.к. они не предназначены для переноса сил, возникающих во время нормальной физической активности.
2. Если имплантат не будет удален после выполненной им задачи, может появиться одно или более последствий, а именно:
 - 1) Коррозия с местной реакцией ткани и болью.
 - 2) Смещение имплантата, которое может привести к травме.
 - 3) Риск дополнительной послеоперационной травмы.
 - 4) Изгиб, ослабление или перелом, которые могут быть причиной возникновения трудностей при удалении имплантата или невозможности его удаления.
 - 5) Боль, дискомфорт или чрезмерное раздражение, вызванные присутствием имплантата.
 - 6) Повышенный риск возникновения инфекции.
 - 7) Потеря костной массы из-за так называемого явления „*stress shielding*“.
 - 8) Потенциальное возникновение неизвестных и/или неожиданных долгосрочных последствий.
3. Удаление имплантата должно сопровождаться соответствующим послеоперационным уходом, во избежание перелома, повторного перелома или других последствий.

Если данная инструкция окажется неясной, следует обратиться к производителю, который обязан предоставить всю необходимую информацию.
Актуальные ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ находятся на веб-сайте: ifu.chm.eu

IFU-013/2020-12-16



ESTABILIZADOR DE COLUMNA VERTEBRAL



1	OBJETIVO E INDICACIONES	40
2	CONTRAINDICACIONES	41
3	EFFECTOS ADVERSOS	42
4	ADVERTENCIAS	43
5	ENVASADO Y ALMACENAMIENTO	44
6	MATERIAL DE IMPLANTE	45
7	RECOMENDACIONES PREOPERATORIAS	45
8	RECOMENDACIONES PARA LOS IMPLANTES ENTREGADOS COMO ESTÉRILES	46
9	RECOMENDACIONES PARA LOS IMPLANTES ENTREGADOS COMO NO-ESTÉRILES	46
10	RE-ESTERILIZACIÓN	48
11	PRECAUCIONES	48
12	RECOMENDACIONES POSTOPERATORIAS	49
13	CONSIDERACIONES PARA LA EXTRACCIÓN DEL IMPLANTE DESPUÉS DE TRATAMIENTO	49

1 OBJETIVO E INDICACIONES

1. Los sistemas de estabilización de la columna vertebral CHARSPINE, CHARSPINE2 y BIALSTAB están destinados para inmovilizar y estabilizar los segmentos de la columna vertebral, para obtener su unión, en los pacientes con esqueleto maduro.
 - 1) El sistema CHARSPINE (*sistema de varillas de 6,0 mm*) está diseñado para la estabilización con tornillos pediculares de la sección toracolumbosacro de la columna vertebral desde el acceso posterior y la sección toracolumbar del acceso anterolateral.
 - 2) Las grapas del sistema de estabilización con tornillos transpediculares CHARSPINE, CHARSPINE2 están destinadas exclusivamente para la aplicación desde abordaje anterior.
 - 3) El sistema CHARSPINE2 (*sistema de varillas de 6,0 mm*) está diseñado para la estabilización con tornillos pediculares de la sección toracolumbosacro y la cadera de la columna vertebral desde el acceso posterior y la sección toracolumbar del acceso anterolateral.
 - 4) El sistema de estabilización con tornillos transpediculares CHARSPINE, CHARSPINE2 consta de los siguientes implantes: tornillos transpediculares, mono y poliaxiales, ganchos para la columna vertebral, tornillos de bloqueo, barras, conectores de barras, conectores transversales y abrazaderas.
 - 5) El sistema de estabilización con tornillos transpediculares BIALSTAB (*sistema de barra de 5,0mm*) está destinado para el tratamiento del segmento toracolumbar de la columna vertebral, exclusivamente desde el abordaje posterior en los pacientes de estatura pequeña (*bajos y delgados*).
 - 6) El sistema de estabilización de la columna vertebral BIALSTAB consta de los siguientes implantes: tornillos transpediculares, mono y poliaxiales, ganchos para la columna vertebral, contraganchos, tornillos y tuercas de bloqueo, barras, conectores transversales.
 - 7) Los ganchos de sistemas CHARSPINE, CHARSPINE2 y BIALSTAB están destinados exclusivamente para el uso desde abordaje posterior.
 - 8) Indicaciones de uso:
 - a) La enfermedad degenerativa del disco (DDD) se define como una radiculopatía y/o mielopatía con hernia discal y/o formación de osteofitos en las placas terminales cartilaginosas, las cuales producen compresiones sintomáticas de raíz nerviosa y/o de médula espinal, confirmadas por exámenes radiográficos. Los pacientes cualificados para el tratamiento deben ser esqueléticamente maduros y no operados durante un periodo de seis meses.
 - b) Espondilolistesis.
 - c) Fracturas e inestabilidades.
 - d) Deformaciones (*p. ej. escoliosis o cifosis*).
 - e) Neoplasias.
 - f) Estenosis.
 - g) Pseudoarticulaciones.
 - h) Falta de unión después de intervenciones anteriores.
 - 9) El sistema de estabilización canulado con tornillos pediculares CHARSPINE2 MIS está diseñado para el tratamiento percutáneo mínimamente invasivo de la sección toracolumbosacro desde el acceso posterior. Los tornillos del sistema CHARSPINE2 MIS están equipados con aberturas laterales (*fenestraciones*) que permiten la inyección de cemento óseo.
 - 10) El sistema de estabilización con tornillos pediculares CHARSPINE2 MIS consta de tornillos poliaxiales (*multieje*) canulados y fenestrados y varillas destinadas al método percutáneo.
2. El sistema de placas cervicales bloqueadas está diseñado para el tratamiento de la región cervical de la columna vertebral con acceso quirúrgico anterior. El sistema consiste en placas cervicales bloqueadas, tornillos cervicales bloqueados y un conjunto de herramientas necesarias para su fijación a las estructuras óseas. El sistema puede utilizarse: en el caso de las placas de cuatro agujeros, la estabilización e inmovilización de la región cervical de la columna vertebral o la estabilización adicional en combinación con otro sistema de estabilización cervical; las placas de dos agujeros se utilizan exclusivamente para evitar que las jaulas cervicales implantadas se deslicen y salgan fuera de los espacios intervertebrales.
 - 1) Indicaciones para el uso con cuatro o más agujeros:
 - a) Las inestabilidades debidas a traumas o relativas a la corrección de deformación de lordosis o cifosis cervical.
 - b) Las pseudoarticulaciones resultantes del fracaso de la operación previa.
 - c) Las inestabilidades debidas a cirugía reconstructiva en caso de neoplasia.
 - d) Las inestabilidades asociadas con corpectomía de un nivel o varios niveles.
 - e) La estenosis del canal espinal y mielopatía cervical.
 - 2) Indicaciones para el uso con placas de dos agujeros:
 - a) Uso de jaulas intervertebrales cervicales en el procedimiento quirúrgico, para lo cual las placas de dos agujeros son una protección contra la expulsión del espacio intervertebral. ¡Las placas cervicales de dos agujeros no pueden ser usadas para estabilizar la región cervical como un implante independiente!

3. El sistema de estabilización CHARSPINE OCT está destinado a proporcionar la inmovilización y estabilización de los segmentos espinales desde el abordaje posterior en pacientes esqueléticamente maduros, como un complemento a la fusión en el tratamiento de las inestabilidades de la unión craneocervical, la columna cervical (C1 a C7) y la columna torácica (T1-T3). El sistema consta de tornillos poliaxiales, ganchos, tornillos de bloqueo, barras conectores, placas y tornillos occipitales.
- 1) Indicaciones de uso:
 - a) Fracturas e inestabilidades.
 - b) Deformaciones.
 - c) Estenosis espinal.
 - d) Fusiones anteriores fallidas (p. ej. *pseudoartrosis*).
 - e) Tumores que afectan la columna cervical/torácica.
 - f) Enfermedad degenerativa, que incluye radiculopatía y/o mielopatía, dolor de cuello y/o brazo de origen discogénico, según lo confirmado por el examen radiográfico.
4. Los implantes del sistema de cajas intervertebrales de titanio CHARSPINE están diseñados para la implantación bilateral (*en pares*) y destinados para la implantación desde abordaje posterior. El sistema de estabilización intervertebral CHARSPINE consta de cajas intervertebrales hechas de titanio.
- 1) Indicaciones de uso:
 - a) Tratamiento de la enfermedad degenerativa de discos intervertebrales (*DDD - Degenerative Disc Disease*).
 - b) Inestabilidad de vértebras.
 - c) Espondilolistesis del grado 1.
 - d) Cirugía de revisión.
- 2) Los implantes deben utilizarse en uno o dos niveles contiguos desde L2 hasta S1. Los pacientes cualificados para la cirugía deben tener el esqueleto completamente maduro y estar después de tratamiento no quirúrgico de seis meses de duración. Los implantes del sistema de cajas intervertebrales deben aplicarse junto con el injerto óseo autógeno y los elementos adicionales de estabilización admitidos para su uso en la cirugía de la columna lumbar (p. ej. *el sistema de tornillos transpediculares posteriores y barras*).
5. Para la implantación de los productos antes mencionados se dedican instrumentos especializados de la empresa **ChM**. Junto con el instrumental se proporciona, entre otros una técnica quirúrgica ilustrada. La técnica quirúrgica no es un manual de instrucciones detallado - la elección de la técnica correcta y el procedimiento quirúrgico detallado para un paciente en particular se dedicará al médico.

2 CONTRAINDICACIONES

1. Las contraindicaciones pueden ser relativas o absolutas. La elección del implante adecuado debe ser cuidadosamente considerada dependiendo de la evaluación general del estado de paciente. Las siguientes condiciones pueden imposibilitar o reducir la probabilidad de éxito de la intervención:
 - 1) Infección local en el lugar de operación.
 - 2) Síntomas de inflamación local.
 - 3) Fiebre o leucocitosis.
 - 4) Obesidad mórbida (*determinada según las normas de la OMS*).
 - 5) Embarazo.
 - 6) Enfermedades del sistema neuromuscular que pueden suponer un riesgo inaceptable de fracaso de la operación o de complicaciones postoperatorias.
 - 7) Cualquier otra condición que impida la obtención de los beneficios potenciales de la aplicación del implante y que pueda alterar el proceso normal de reconstrucción de los huesos p.ej. la presencia de tumores o defectos congénitos, fracturas en la zona de la operación, elevación de la velocidad de sedimentación globular (VSG) no explicada por otras enfermedades, aumento del número de células blancas de la sangre o una marcada desviación a la izquierda en la cuenta diferencial de las células blancas (WBC).
 - 8) Alergia sospechada o documentada o intolerancia a los materiales del implante. El cirujano El cirujano debería enterarse si el paciente desarrolla reacciones alérgicas a los materiales del implante (*el contenido del material de implante se presenta en la capítulo MATERIAL DE IMPLANTE*).
 - 9) Cualquier caso donde no es necesaria la intervención quirúrgica.
 - 10) Cualquier caso no descrito en las indicaciones.
 - 11) Cualquier paciente reacio a cooperar con las instrucciones postoperatorias; enfermedad mental, edad avanzada o adicción, puede causar que el paciente ignore ciertas y necesarias limitaciones y precauciones en el uso del implante.
 - 12) Cualquier caso, dónde los componentes seleccionados de los implantes para la utilización, fueran demasiado grandes o pequeños para lograr un resultado exitoso.

- 13) Cualquier caso que requiere el uso simultáneo de elementos de diferentes sistemas que están hechos de diferentes metales.
- 14) Cualquier caso en el que existe una inadecuada cobertura de tejidos blandos en el lugar de la operación.
- 15) Cualquier caso en el que la utilización de implantes perturbaría los procesos fisiológicos.
- 16) La calidad insuficiente del hueso para la fijación estable de los implantes (*i.a. resorción ósea, osteopenia, y/o osteoporosis*). Este tratamiento quirúrgico no debe utilizarse en pacientes con una osteogénesis imperfecta reconocida - hereditaria o adquirida, o problemas con calcificación ósea.
- 17) Cualquier situación en la cual no se necesite la inmovilización de la columna vertebral.
- 18) Deformación significativa de anatomía causada por anomalías congénitas.
- 19) Los implantes no pueden ser utilizados en niños y en pacientes con la columna vertebral en la fase de desarrollo.
- 20) Trastornos de circulación sanguínea en la región de implantación.
- 21) Las contraindicaciones adicionales relacionadas con el aumento de cemento óseo incluyen, entre otros:
 - a) Alergia o intolerancia sospechadas o documentadas a cualquiera de los componentes del cemento óseo,
 - b) Fractura vertebral «*explosiva*» con $\geq 20\%$ de estenosis espinal,
 - c) Colapso de la médula espinal más de 1/3 de la altura original,
 - d) Fractura vertebral con déficit neurológico o radiculopatía,
 - e) Lesión de la pared del pedículo del arco vertebral durante la inserción del tornillo. La inyección de cemento óseo en esta situación estará asociada con un alto riesgo de fuga al canal espinal o al agujero intervertebral.
2. La lista anterior no es exhaustiva.

3 EFECTOS ADVERSOS

1. Los efectos adversos pueden exigir una revisión o reoperación. El cirujano debe advertir al paciente sobre la posibilidad de que ocurran los efectos adversos.
2. La lista de efectos adversos arriba citada no es exhaustiva. Existe un riesgo de efectos adversos de etiología desconocida provocados por varios factores.
3. Los efectos adversos potenciales son, entre otros:
 - 1) Daño del implante (*rotura, deformación o desconexión*).
 - 2) Aflojamiento del implante temprano o tarde o el desplazamiento del implante desde su lugar inicial de inserción.
 - 3) La posibilidad de corrosión como resultado del contacto con otros materiales.
 - 4) Reacción del organismo a los implantes como cuerpos extraños, p.ej. posibilidad de formación de neoplasma, enfermedades autoinmunes y/o cicatrices.
 - 5) Presión a los tejidos u órganos contiguos.
 - 6) Infección.
 - 7) Grietas en los huesos o el fenómeno de “*stress shielding*” que causa una pérdida del hueso por arriba, por abajo o en la zona operada.
 - 8) Hemorragia de los vasos sanguíneos y/o hematomas.
 - 9) Dolor.
 - 10) Incapacidad de realizar las actividades diarias normales.
 - 11) Cambio de estado psíquico.
 - 12) Muerte.
 - 13) Trombosis venosa profunda, tromboflebitis.
 - 14) Aparición de complicaciones respiratorias, p. ej.: tromboembolismo pulmonar, atelectasia, bronquitis, neumonía, infecciones pulmonares, crecimiento pulmonar alterado, acidosis respiratoria, etc.
 - 15) Formación de cicatrices que pueden conllevar las alteraciones neurológicas o presión alrededor de los nervios y/o dolor.
 - 16) Detención del crecimiento eventual de la parte operada de la columna vertebral.
 - 17) Fractura, microfractura, reabsorción, daño o perforación de uno de los huesos de la columna vertebral (*incluyendo el sacro, la epífisis y/o la diafisis de vértebra*) y/o injerto óseo o de zona de recolección de injerto óseo en el lugar de operación, así como por encima o por debajo de este lugar. Retropulsión de injerto.
 - 18) Pérdida de las funciones neurológicas, aparición de radiculopatía, rotura de la duramadre y/o la aparición de dolor. Deficiencia del sistema vascular-nervioso, incluyendo parálisis, eyaculación retrógrada temporal o permanente en hombres y otras lesiones corporales graves. Pérdida de líquido cefalorraquídeo.
 - 19) Hernia de núcleo pulposo, daño del disco intervertebral o cambios degenerativos al nivel de lugar operado o por encima o por debajo de ese nivel.
 - 20) Retención de orina, incontinencia urinaria u otros trastornos del sistema urinario.
 - 21) Deficiencia del sistema reproductor, incluyendo la infertilidad, la incapacidad de mantener relaciones sexuales y la disfunción sexual.

- 22) Deficiencia del sistema gastrointestinal.
- 23) Retraso de la unión ósea o falta de la masa de soldadura visible y formación de la pseudoarticulación.
- 24) Pérdida de la curvatura adecuada de la columna vertebral, la necesidad de realizar correcciones, cambio en la altura del paciente, reducción de la columna.
- 25) Pérdida o aumento de movilidad o función de la columna vertebral.
- 26) Complicaciones en la zona de recolección ósea para injerto.
- 27) Inflamación del disco, aracnoiditis, y/o inflamaciones de otro tipo.
- 28) Los eventuales efectos adicionales no deseados relacionados con el aumento de cemento óseo incluyen, entre otros:
 - a) Fuga de cemento óseo más allá del sitio previsto, con su introducción en el sistema vascular, que causa embolia pulmonar y/o del corazón u otras consecuencias clínicas,
 - b) Fuga de cemento óseo en el disco intervertebral y/o tejidos adyacentes,
 - c) Fuga de cemento óseo en el canal espinal o en el agujero intervertebral, que puede provocar parálisis o pérdida de sensibilidad.
 - d) Para otros posibles eventos adversos directamente relacionados con el cemento óseo específico, lea atentamente las instrucciones de uso provistas con este producto.
- 29) Los procedimientos de la columna cervical pueden estar asociados con complicaciones vasculares y neurológicas tales como: lesión arterial, contusión y daño a la médula espinal, daño a los nervios periféricos, que incluyen, entre otros, parálisis periférica, trastornos sensoriales, trastornos vasculares, pérdida o alteración de las funciones de la vejiga y de los intestinos.

4 ADVERTENCIAS

1. Es necesario facilitar al paciente informaciones médicas importantes contenidas en este documento.
2. La selección de la forma y tamaño adecuado del implante para cada paciente es el elemento más importante que asegura el éxito de la operación. La persona responsable por esta selección es el cirujano.
3. Los procedimientos antes y durante la operación, incluso el conocimiento de técnicas quirúrgicas y colocación adecuada de implantes son los factores muy importantes que deciden sobre el éxito de la operación.
4. No siempre es posible obtener éxito en cada paciente. Esta regla se refiere especialmente a los casos en los que otros factores relacionados con el estado de paciente pueden imposibilitar la obtención de resultado esperado.
5. Un gran impacto a los resultados obtenidos tendrá también una elección adecuada del paciente y su cumplimiento de las recomendaciones postoperatorias. Se ha demostrado que los pacientes que fuman tienen una menor probabilidad de que ocurra unión del hueso. Es necesario comunicarlo a estos pacientes y advertirles contra tales consecuencias.
6. Los pacientes con sobrepeso, malnutridos, y/o que abusan del alcohol o de las drogas, de musculatura débil y los huesos de baja calidad y/o con parálisis del nervio tampoco son los mejores candidatos para el procedimiento de estabilización quirúrgica. Estos pacientes no son capaces o dispuestos a seguir las recomendaciones y limitaciones postoperatorias.
7. El cirujano debe advertir al paciente de que el producto no puede y no restaura la función y la eficiencia completa de un hueso sano.
8. Los implantes están destinados para ayudar al proceso de tratamiento y **NO** para soportar cargas y sustituir las estructuras corporales en caso de un tratamiento médico no terminado.
9. Ningún implante puede soportar cargas corporales sin la continuidad biomecánica del hueso.
10. En el caso de unión retardada o no unión de hueso, la carga del implante puede ser una causa potencial de su doblación, aflojamiento, desmontaje o rotura por fatiga.
11. Todos los implantes quirúrgicos se someten durante el uso a tensiones repetidas que pueden resultar en fatiga de material y causar daño al implante.
13. Para evitar tensiones excesivas en el implante, las cuales podrían conducir a no-unión o fallo del implante y problemas clínicos, el cirujano debe informar al paciente acerca de las limitaciones en la actividad física durante el periodo de tratamiento.
13. El sobrepeso del paciente puede causar tensiones adicionales y deformaciones del implante, lo que a su vez puede acelerar la fatiga del material de implante y conducir a su deformación o rotura.
14. El implante puede romperse o dañarse como resultado de un aumento de la actividad física o trauma, y podría ser necesario reemplazarlo en el futuro.
15. Si el trabajo o la actividad del paciente puede causar la carga excesiva del implante (*p.ej. el paciente anda o corre continuamente, traslada objetos pesados, carga sus músculos*), el paciente debe saber que las fuerzas resultantes de tales actividades pueden causar el daño de implante.
16. El uso de este producto sin injerto óseo o en casos cuando un hueso no se ha unido - terminará en fracaso.
17. Las advertencias adicionales relacionadas con el aumento de cemento óseo incluyen, entre otros:
 - 1) Es esencial leer las instrucciones de uso para el cemento óseo, las cánulas y el kit de mezcla y administración de cemento para analizar las advertencias relacionadas con el uso de este equipo.

- 2) Utilice únicamente el cemento destinado al aumento vertebral percutáneo ofrecido o recomendado por **ChM**.
- 3) Utilice únicamente cánulas para cemento suministradas por **ChM** y destinadas al montaje con los tornillos del sistema CHARSPINE2 MIS. El uso de cánulas de otros fabricantes puede provocar fugas de cemento y complicaciones asociadas.
- 4) Utilice únicamente dispositivos de mezcla/administración de cemento suministrados o recomendados por **ChM**. Asegúrese de que los componentes del dispositivo de mezcla/administración de cemento sean compatibles con la cánula de cemento y que estén firmemente conectados antes de la inyección de cemento. Las conexiones mal aseguradas pueden causar la desconexión involuntaria de los componentes y la fuga de cemento.
- 5) Los tornillos fenestrados CHARSPINE2 MIS no se pueden colocar de manera bicortical. Es muy importante no dañar la pared del pedículo del arco vertebral o la capa cortical anterior del cuerpo vertebral para evitar el crecimiento excesivo del cemento en el espacio retroperitoneal. Esto puede causar complicaciones graves, incluida la extravasación de cemento, embolia e incluso la muerte, especialmente si el cemento se presiona accidentalmente por la punta del tornillo.
- 6) Se debe tener cuidado de preparar minuciosamente el pedículo del arco, elegir el tamaño correcto de los tornillos y su posición correcta, así como una cuidadosa técnica de inyección de cemento. Puede haber un mayor riesgo de que el cemento fluya hacia el pedículo del arco si la longitud del tornillo es demasiado corta, o si se fuerza un volumen excesivo de cemento en el cuerpo vertebral. Una inyección de cemento demasiado agresiva puede causar fugas de cemento.
- 7) Si se utiliza el aumento de cemento para varios tornillos en muchos niveles, se debe tener cuidado de no exceder el tiempo de trabajo del cemento antes de que la inyección de cemento se complete a través de los tornillos. Cuando el tiempo de trabajo para el cemento está cerca de completarse, debe usarse un nuevo paquete de cemento.
- 8) El dispositivo de mezcla/administración de cemento está diseñado para un solo uso con un solo paquete de cemento óseo. Si necesita usar un segundo paquete de cemento, use un nuevo dispositivo de mezcla/administración de cemento.
- 9) No inyecte con fuerza el cemento si siente una resistencia excesiva. Siempre determine la causa de la resistencia y tome las medidas apropiadas. Si el cemento es visible fuera del cuerpo vertebral o en el sistema circulatorio durante el procedimiento, la inyección de cemento debe detenerse inmediatamente.
- 10) Es muy importante que después de la inyección de cemento, no aplique el torque a los tornillos para evitar romper los puentes de cemento entre el tornillo y el hueso.
- 11) Después de la cementación, la cánula de cemento debe retirarse inmediatamente del tornillo. Espesarse el cemento cuando la cánula aún está conectada al tornillo puede causar dificultades para extraerla, por lo que puede ser necesaria una nueva cánula para cementar los niveles posteriores.
- 12) Al aplicar el cemento, es necesario que el operador realice un control radiográfico (*rayos X o TC*) para seguir el progreso del llenado y poder detener el procedimiento si se detecta la menor fuga de cemento. Una técnica de imagen adecuada confirmará la posición correcta de los tornillos, no dañará las estructuras circundantes y confirmará la posición correcta del cemento inyectado.

5 ENVASADO Y ALMACENAMIENTO

1. Los implantes son dispositivos de un solo uso, entregados en forma estéril o no-estéril.
2. Los implantes no etiquetados como estériles son no-estériles.
3. El envase del implante debe estar intacto en el momento de su recepción.
4. Los implantes pueden entregarse en un paquete unitario. El paquete unitario del producto contiene:
 - 1) versión estéril - un dispositivo en condición estéril. El envase típico es un envase doble de papel de plástico - Tyvek o un blister solo.
 - 2) versión no estéril - una pieza del producto. Las bolsas de plástico son un material de embalaje típico.
5. Los implantes pueden entregarse en bandejas, paletas (*solo en versión no estéril*).
6. El envase estéril llevará un indicador de esterilidad.
7. Los productos pueden entregarse con una etiqueta. La etiqueta (*como etiqueta principal*) contiene, por ejemplo:
 - 1) Producto estéril
 - a) Logotipo del fabricante **ChM** y su dirección.
 - b) El nombre, tamaño y número de catálogo del producto (*REF*), p. ej.: 3.XXXX.XXX.
 - c) Número de lote de producción (*LOT*), p. ej.: XXXXXXX.
 - d) Material de implante (*vease el capítulo MATERIAL DE IMPLANTE*).
 - e) Símbolo STERILE - que indica un dispositivo estéril y el símbolo de esterilización utilizado, p.ej.: «R» o «VH202» (*los símbolos se describen en el pie de página de estas instrucciones*).
 - f) Número de esterilización, p. ej.: S-XXXXXXX.
 - g) Pictograma de producto y símbolos de información (*que se describen en el pie de página de estas instrucciones*).
 - h) Fecha de caducidad y el método de esterilización.
 - 2) Producto no-estéril

- a) Logotipo del fabricante **ChM** y su dirección.
 - b) El nombre, tamaño y número de catálogo del producto (*REF*), p. ej.: 3.XXXX.XXX.
 - c) Número de lote de producción (*LOT*), p. ej.: XXXXXXX.
 - d) Material de implante (*vease el capítulo MATERIAL DE IMPLANTE*).
 - e) Símbolo NON-STERILE - indica que el producto no ha sido esterilizado.
 - f) Pictograma de producto y símbolos de información (*que se describen en el pie de página de estas instrucciones*).
 - g) Fecha de caducidad (*para los productos poliméricos*).
8. Además de la etiqueta principal del producto, en el envase unitario se puede colocar una etiqueta auxiliar con los requisitos del mercado específico (*p. ej. los requisitos legales de un país en el que se distribuye el producto*).
 9. Dentro del envase, se encuentran las etiquetas, destinadas para colocar en la documentación del tratamiento de paciente (*denominada "etiqueta del paciente"*).
 10. Dependiendo del tamaño o del tipo de producto, se podrá marcar la siguiente información en su superficie: logotipo del fabricante, num. de lote de producción (*LOT*), num. de catálogo del producto (*REF*), material y tamaño.
 11. Los implantes deben almacenarse en envases de protección adecuadas, en un lugar limpio y seco, a temperatura ambiente y en condiciones que permitan su adecuada protección contra la luz solar directa.

6 MATERIAL DE IMPLANTE

1. Identificación de los materiales
 - 1) Dependiendo del material utilizado, los siguientes símbolos pueden colocarse en la superficie del producto:
 - a) Titanio y sus aleaciones: símbolo (Ti).
 - b) Aleación de cobalto: símbolo (Co).
 - 2) Las barras pertenecientes a los sistemas de estabilización pedicular CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS y BIALSTAB están hechas de aleación de titanio o de cobalto implantable.
 - 3) Todos los otros componentes de los sistemas CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS y BIALSTAB están hechos de una aleación de titanio implantable.
 - 4) La composición porcentual de los elementos en los materiales implantables (*valores max.*):
 - a) Aleación de titanio, según la norma ISO 5832-3/ASTM F136: | Al:6,75 | V:4,5 | Fe:0,3 | O:0,2|C:0,08 | N:0,05 | H:0,015 | Ti:resto.
 - b) Aleación de titanio, según la norma ISO 5832-11/ASTM F1295: | Al:6,5 | Nb:7,5 | Ta:0,5 | Fe:0,25 | O:0,2|C:0,08 | N:0,05 | H:0,009 | Ti:resto.
 - c) Aleación de cobalto, según la norma: ISO 5832-12/ASTM F1537:|Cr:30 | Mo:7 | Fe:0,75 | Mn:1 | Si:1|C:0,14 | Ni:1 | N:0,25|Co:resto.
 - 6) NOTA: los elementos hechos de titanio implantable, aleación de titanio y/o aleación de cobalto pueden utilizarse juntos en el mismo set de implantes. Nunca use elementos de titanio, aleación de titanio y/o aleación de cobalto con componentes de acero ya que este puede conducir a la corrosión y reducción de la resistencia mecánica de los implantes.
2. Compatibilidad con resonancia magnética
 - 1) Los implantes hechos de titanio, o que contienen elementos de titanio, aleaciones de titanio y aleaciones de cobalto son condicionalmente compatibles con imágenes por resonancia magnética.
 - 2) El paciente puede ser escaneado de forma segura utilizando los siguientes parámetros:
 - a) campo magnético estático con una inducción de solo 1,5 y 3 de Tesla,
 - b) campo magnético de gradiente espacial ≤ 720 -Gauss/cm,
 - c) tasa de absorción específica (*SAR*) máxima del sistema de resonancia magnética de 2W/kg para una duración de exploración de 15 minutos.
 - 3) NOTA: es indispensable que el usuario esté familiarizado con las contraindicaciones y advertencias establecidas por el fabricante del escáner de resonancia magnética, en el cual se planea realizar un examen.
 - 4) La imagen de RM puede ser interferida si el área de interés está en el mismo exacto área o relativamente cerca de la posición de implante.
 - 5) No realice la IRM si hay algunas dudas sobre la integridad de los tejidos y la corrección de fijación del implante o si es imposible localizar el implante.

7 RECOMENDACIONES PREOPERATORIAS

1. Sólo los pacientes que cumplen los criterios descritos en el capítulo OBJETIVO E INDICACIONES deben ser elegidos.
2. Las condiciones del paciente y/o las predisposiciones tales como descritas en el capítulo CONTRAINDICACIONES deben evitarse.
3. Antes de decidir sobre la implantación, el cirujano deberá informar al paciente sobre las indicaciones y contraindicaciones de tal procedimiento y la posibilidad de complicaciones después de la operación. Se deberá dar a conocer al paciente la utilidad, la manera del procedimiento y los efectos funcionales y estéticos de tal tratamiento. Para lograr un buen resultado final del tratamiento se necesitará un diagnóstico clínico correcto, un plan preciso y su perfecta ejecución.

4. El cirujano deberá enterarse si el paciente desarrolla una reacción alérgica al material de implante y ordenar las pruebas apropiadas (*el contenido del material de implante se presenta en la capítulo MATERIAL DE IMPLANTE*).
5. La implantación deberá llevarse a cabo por un cirujano que esté familiarizado y experimentado con las técnicas de operación adecuadas y habiendo realizado un entrenamiento específico necesario con la utilización de instrumentos producidos por ChM. El cirujano es el responsable de la elección de la técnica de operación para un paciente específico.
6. El procedimiento quirúrgico deberá planificarse cuidadosamente. El tamaño del implante se deberá determinar antes del comienzo de la cirugía. Deberá estar disponible una reserva de implantes adecuada durante la cirugía, con tamaños requeridos, incluyendo tamaños mayores y menores de los que se esperan utilizar.
7. El cirujano deberá estar familiarizado con todos los componentes del sistema de implantes antes de su utilización y deberá comprobar personalmente si todos los componentes e instrumentos están presentes antes de que comience la cirugía.
8. El implante no puede ser utilizado si el envase original está dañado. La esterilidad no puede ser garantizada si el envase ha sido dañado. El envase deberá comprobarse cuidadosamente antes de utilizar el implante.
9. Los implantes se suministran en envases de protección. El envase debe estar intacto en el momento de su recepción.
10. A menos que los implantes fueron suministrados en versión estéril, todos los implantes e instrumentos deben ser lavados, desinfectados y esterilizados antes de su uso. Componentes estériles adicionales deberían estar disponibles en caso de cualquier necesidad inesperada.
11. Antes del procedimiento, todos los implantes deberán comprobarse cuidadosamente para asegurar que no hay ningún daño en su superficie (*tales como rayas de la superficie, mellados, signos de corrosión o deformaciones*). Cualquier implante dañado no podrá ser implantado.

8 RECOMENDACIONES PARA LOS IMPLANTES ENTREGADOS COMO ESTÉRILES

1. Implante estéril – es entregado en un envase estéril con la inscripción: “STERILE”. La inscripción significa que el producto es estéril y el fabricante es responsable por el proceso de esterilización. La esterilización se lleva a cabo con el uso de uno de los métodos siguientes:
 - 1) radiación gamma, con una dosis mínima de **25kGy**,
 - 2) vapor de peróxido de hidrógeno.
2. La etiqueta del producto contiene un símbolo de información sobre el método de esterilización utilizado (*los símbolos se describen en el pie de página de estas instrucciones*).
3. Antes de utilizar el producto estéril, se tendrán que aplicar las siguientes reglas:
 - 1) Compruebe la fecha de caducidad de esterilización. No utilice los productos con la fecha de esterilidad caducada!
 - 2) Compruebe si el envase estéril no está dañado ni abierto. No utilice el producto si el envase estéril está dañado!
 - 3) Compruebe el color del indicador de esterilidad en el envase estéril, el cual indica que la esterilización del producto fue realizada. No utilice el producto si el indicador de esterilidad es diferente de:
 - a) rojo - para los productos esterilizados por radiación gamma,
 - b) azul - para los productos esterilizados por vapor de peróxido de hidrógeno.
4. NOTA: El producto debe retirarse de su envase de acuerdo con las técnicas asépticas adecuadas.

9 RECOMENDACIONES PARA LOS IMPLANTES ENTREGADOS COMO NO-ESTÉRILES

1. Las siguientes recomendaciones se aplican a los implantes no estériles y no utilizados. El implante que haya sido implantado no debe re-procesarse ni utilizarse de nuevo.
2. El implante que no haya sido utilizado, pero se contaminó por el contacto con la sangre, los tejidos y/o fluidos/materiales corporales, no debe utilizarse de nuevo. El implante debería ser utilizado de acuerdo con el protocolo aplicable del hospital. La empresa ChM no recomienda re-procesar los implantes contaminados. La empresa ChM no asume ningún tipo de responsabilidad en caso de re-procesar los implantes contaminados.
3. Antes de utilizar el producto no-estéril se aplican las siguientes reglas:
 - 1) El producto debe someterse a los procesos de limpieza, desinfección y esterilización.
 - 2) Una limpieza efectiva es un procedimiento complicado cuyo éxito depende, entre otras cosas, de la calidad del agua, el tipo y la cantidad del detergente utilizado, el método de limpieza (*manual, automática*), un aclarado y secado correcto, la preparación correcta del producto, duración, la temperatura y diligencia de la persona que realiza dicho proceso, etc.
 - 3) El hospital sigue siendo responsable de la eficacia de los procesos de limpieza, envasado y esterilización llevados a cabo con el equipo existente, materiales y el personal debidamente cualificado.
4. Preparación para la limpieza y la desinfección (*para todos los métodos*)
 - 1) Antes de limpiar, retire el implante de su envase unitario original. Deseche el envase. Las etiquetas de paciente, proporcionadas con el implante, deben protegerse contra pérdida o daño.
 - 2) Para evitar contaminación, los implantes no deben tener contacto con los productos/instrumentos contaminados.

- 3) Enjuagar bajo agua corriente y eliminar la contaminación potencial de superficie (*como resultado de p. ej.: daño al envase unitario*), con un paño desechable, toallas de papel o cepillos de plástico (*se recomienda cepillos de nylon*).
- 4) NOTA: No use cepillos hechos de metal, crin u otros materiales perjudiciales ya que pueden causar daño al producto.
5. Proceso de limpieza y desinfección
 - 1) Estas instrucciones describen dos métodos de limpieza y desinfección validados por la empresa **ChM**: manual mediante limpieza ultrasónica y el método automático. Se recomienda utilizar procedimientos automatizados para la limpieza y desinfección (*en la lavadora desinfectadora*).
 - 2) Los detergentes de limpieza y desinfección elegidos deberían ser adecuados y aprobados para su uso con dispositivos médicos. Es importante seguir las instrucciones y restricciones especificadas por los fabricantes de esos detergentes. Se recomienda utilizar soluciones acuosas de agentes de limpieza y desinfección con un valor pH entre 10,4 y 10,8. La empresa **ChM** utilizó los siguientes materiales durante el proceso de validación de las recomendaciones descritas para la limpieza y desinfección. Está permitido usar otros materiales de los que aparecen a continuación que también pueden dar un efecto comparable:
 - a) detergente - Dr.Weigert (*productor*) neodisher® MediClean forte (*nombre del detergente*);
 - b) desinfectante - Dr.Weigert (*productor*) neodisher® Septo Active (*nombre del desinfectante*).
- 3) Manual mediante limpieza ultrasónica
 - a) Equipo y materiales: dispositivo para la limpieza por ultrasonidos, paños suaves que no dejen residuos, cepillos de plástico, solución acuosa del agente de lavado, desinfección o lavado-desinfección.
 - b) Preparar una solución acuosa de agente de limpieza de 40+/-2°C de temperatura y un pH entre 10,4 - 10,8 (*siga la información contenida en las instrucciones preparadas por el fabricante de agente, respecto a la temperatura, concentración, tiempo de exposición y la calidad de agua*).
 - c) Sumergir completamente el implante en una solución acuosa de agente de limpieza y someterlo a limpieza por ultrasonidos durante 15 minutos.
 - d) Enjuagar el implante bien bajo agua corriente, prestando especial atención a los orificios y lugares difíciles de limpiar. Se recomienda enjuagar en agua desmineralizada.
 - e) Inspeccione visualmente la superficie entera del implante buscando contaminaciones. Los implantes dañados deben retirarse. Los implantes contaminados, deberán someterse al proceso de limpieza de nuevo.
 - f) Secar el producto con un paño desechable, suave que no deje residuos.
 - g) Preparar una solución acuosa de agente desinfectante de 20+/-2°C de temperatura, utilizando 20g de agente por 1 litro de agua. Sumergir completamente el implante en la solución, el tiempo de exposición es 15 minutos (*siga la información contenida en las instrucciones preparadas por el fabricante de agente, respecto a la temperatura, concentración, tiempo de exposición y la calidad de agua*).
 - h) Después del tiempo de exposición, enjuagar bien el producto bajo agua corriente, prestando especial atención a los orificios y lugares difíciles de limpiar. Se recomienda enjuagar en agua desmineralizada.
 - i) Seque el producto con cuidado. Se recomienda secar en secadora, en el rango de temperatura de 90°C a 110°C, tiempo de 60 min.
 - j) Inspeccionar visualmente la superficie entera del dispositivo.
- 4) Método automático con una lavadora - desinfectadora
 - a) Equipo y materiales: lavadora-desinfectadora, solución acuosa de agente de limpieza.
 - b) NOTA: El equipo utilizado para el lavado/desinfección debería cumplir con los requisitos de la norma ISO 15883. El procedimiento de lavado en la lavadora desinfectadora se realizará de acuerdo a los procedimientos internos de hospital, recomendaciones del fabricante de la máquina de lavado-desinfección, e instrucciones de uso preparadas por el fabricante del agente de lavado.
 - c) El implante debe someterse a un proceso de lavado de la máquina en la lavadora desinfectadora utilizando los siguientes parámetros de ciclo: (1) - lavado preliminar en agua corriente fría, durante - 2 min; (2) - lavado en una solución acuosa de agente de limpieza a una temperatura de 55+/-2°C y pH entre 10,4 y 10,8, durante - 10 min; (3) - enjuague en agua desmineralizada, durante - 2 min; (4) - desinfección térmica en agua desmineralizada a una temperatura de 90°C, duración mínima - 5 min; (5) - secado a una temperatura entre 90°C y 110°C, durante - 40 min.
6. Envasado
 - 1) Los implantes limpiados y secados deberán envasarse en un envase destinado y recomendado a la esterilización por vapor. El envase y el proceso de envasado deben cumplir con los requisitos de las normas ISO 11607. El proceso de envasado debe realizarse en condiciones de limpieza controlada. El producto debe ser envasado de tal manera que al retirarlo de su envase, en el momento de su utilización, no se produzca su recontaminación.
7. Esterilización
 - 1) El dispositivo desinfectado, lavado y seco deberá someterse al proceso de esterilización de acuerdo con los procedimientos aplicables del cliente. El método de esterilización recomendado es la esterilización al vacío por vapor (*por vapor de agua bajo*

sobrepresión);

- a) temperatura: 134°C;
- b) tiempo mínimo de exposición: 5 min.;
- c) tiempo mínimo de secado: 20 min.

2) NOTA:

- a) El proceso de esterilización debe validarse y controlarse periódicamente de acuerdo con los requisitos de la norma EN ISO 17665-1.
- b) El método de esterilización debe garantizar la eficacia y estar de acuerdo con los requisitos de la norma EN 556-1 con el fin de cumplir el nivel requerido de la esterilidad garantizada SAL 10⁻⁶ (donde SAL significa «Sterility Assurance Level» - «Garantía de Nivel de Esterilidad»).
- c) El implante no puede ser esterilizado en el paquete unitario en el que fue entregado.
- d) El método de esterilización con el óxido de etileno, gas de plasma y el calor seco no deben utilizarse, a menos que las instrucciones de uso para el producto contienen recomendaciones de esterilización que utilizan estos métodos.
- e) Las reglas anteriormente mencionadas para la limpieza y esterilización deben aplicarse a todos implantes destinados a implantación.
- f) Los instrumentos quirúrgicos utilizados para la inserción de implantes también deben someterse al procedimiento de limpieza y esterilización.

10 RE-ESTERILIZACIÓN

- 1. Se permite re-esterilizar el producto si su envase estéril haya sido dañado o abierto. En este caso, el producto debe ser lavado y esterilizado como se describe en el capítulo RECOMENDACIONES PARA IMPLANTES PROPORCIONADOS COMO NO-ESTÉRILES.
- 1) NOTA: El implante que haya tenido contacto con los tejidos o fluidos de paciente, no puede ser re-esterilizado ni implantado en el cuerpo de otro paciente.
- 2. Está estrictamente prohibido volver a esterilizar y reutilizar los componentes de cemento, la cánula para cemento y el dispositivo para su mezcla/administración.

11 PRECAUCIONES

- 1. El implante está pensado para un sólo uso. Después de su extracción del cuerpo de paciente, el implante no debe utilizarse de nuevo. La liquidación del producto se llevará a cabo de acuerdo con los procedimientos actuales del hospital.
- 2. Bajo ninguna circunstancia está permitido reutilizar o reimplantar el implante una vez usado. Incluso si el implante retirado parece no estar dañado, este puede tener pequeños defectos ocultos o tensiones internas, lo que puede llevar a una rotura temprana del implante, desgaste por fatiga, y como resultado a, por ejemplo: una rotura del implante.
- 3. El mal uso de instrumental o implantes puede causar lesiones al paciente o al personal operativo.
- 4. Se evitará rayar y dañar la superficie del implante y deformación en la forma del implante durante su implantación; un implante dañado no puede implantarse ni dejarse implantado en el cuerpo de paciente.
- 5. La implantación, extracción y corrección de la posición de los implantes sólo deberá realizarse con los instrumentos especialmente diseñados para estos implantes, fabricados por la empresa **ChM**.
- 6. Una utilización de los implantes e instrumentos de la empresa **ChM** en combinación con implantes o instrumentos de otros fabricantes puede causar daño o fallo de esos implantes o instrumentos y puede conducir a un curso inapropiado de la cirugía y proceso de tratamiento.
- 7. A veces podría ocurrir que se produjera una fractura intraoperatoria o rotura del instrumento. Los instrumentos que han sido sometidos a un uso o fuerzas prolongadas son más susceptibles a fracturas, dependiendo del cuidado que se ha tomado durante la cirugía y del número de procedimientos realizados. Los instrumentos deben ser examinados antes de la cirugía en busca de desgaste o posibles daños.
- 8. No está permitido doblar (*contornear*) los implantes que no están destinados a ser doblados, ya que esta acción puede reducir su resistencia a la fatiga y provocar daños. Los implantes que pueden ser doblados son placas cervicales, placas occipitales, barras y conectores de barras.
- 9. Cuando sea necesario doblar el implante:
 - 1) no está permitido doblar un implante previamente doblado,
 - 2) no doble el implante en una corta distancia y/o un pequeño radio de curvatura,
 - 3) el doblado debe realizarse solamente con utilización de los dispositivos dedicados para este propósito.
- 10. Durante el bloqueo del set de implantes, asegúrese de que la barra y el tornillo de bloqueo estén apropiadamente asentados dentro del la cabeza del tornillo transpedicular, cumpliendo las reglas descritas a continuación:
 - 1) la barra debe estar situada horizontalmente y tangencial en toda su longitud al fondo de la ranura en la cabeza del tornillo;
 - 2) la superficie superior del tornillo de bloqueo debería alinearse con la superficie superior de la cabeza del tornillo;

- 3) deberá evitar situaciones en las que la barra está alto y no está contigua al fondo de la ranura en la cabeza del tornillo y/o el tornillo está asentado en la región de doblado de la barra (*en la convexidad o concavidad de la curva*).
- 4) no cumplir las reglas anteriormente mencionadas puede llevar al aflojamiento de los implantes y a la pérdida de estabilidad en el período postoperatorio.
11. En todo momento, debe tener extrema precaución alrededor de las raíces y nervios de la médula espinal. Dañar los nervios causará una pérdida de las funciones neurológicas.
12. Se debe utilizar injerto óseo autógeno para garantizar una unión correcta por debajo y alrededor de la implantación.

12 RECOMENDACIONES POSTOPERATORIAS

1. Es muy importante seguir todas las instrucciones y advertencias postoperatorias proporcionadas por el médico.
2. Deberá realizarse un examen radiográfico justo después de la cirugía para confirmar la posición del implante.
3. También en el período postoperatorio, en el proceso de tratamiento, la exactitud de posicionamiento de los implantes y la inmovilización de la unión deberían confirmarse por examen radiográfico.
4. Para evitar tensiones excesivas en el implante, las cuales podrían conducir a no-unión o fallo del implante y problemas clínicos, el cirujano debe informar al paciente acerca de las limitaciones en la actividad física durante el período de consolidación y maduración de la masa de fusión ósea. El implante puede romperse o dañarse como resultado de un aumento de la actividad física o trauma, y podría ser necesario reemplazarlo en el futuro.
5. Si el trabajo o la actividad del paciente puede causar la carga excesiva y/o no-fisiológica del implante (*p.ej. el paciente anda o corre continuamente, traslada objetos pesados, carga sus músculos*), el paciente debe saber que las fuerzas resultantes de tales actividades pueden causar el daño de implante.
6. No aplicar inmovilización adecuada de hueso, en el caso de unión retardada o no-unión, puede conducir a una fatiga excesiva en el implante. Las fatigas pueden ser una causa potencial de la doblación, aflojamiento o fractura del implante. En el caso de no-unión de la fractura o si los implantes se han aflojando, doblado o fracturado, el paciente debe ser revisado de inmediato, y los implantes deben retirarse antes de que ocurran lesiones graves. El paciente debe ser advertido adecuadamente sobre estos riesgos y estrechamente vigilado hasta que se confirme la unión ósea.
7. Es necesario avisar al paciente sobre el riesgo en caso de no cumplir con las indicaciones arriba indicadas, o en caso de no presentarse para exámenes de control.
8. El cirujano deberá enseñar al paciente a informar sobre cualquier cambio inusual en el sitio de la operación a su doctor. El doctor deberá vigilar de cerca al paciente si ha sido detectado algún cambio en el sitio de la operación.
9. Se debe informar al paciente sobre el tipo de material de implante.
10. El paciente debe ser advertido de informar al personal médico acerca de los implantes insertados antes de cualquier procedimiento de resonancia magnética.
11. Se debe recomendar al paciente no fumar ni consumir alcohol en exceso durante el período de tratamiento.

13 CONSIDERACIONES PARA LA EXTRACCIÓN DEL IMPLANTE DESPUÉS DE TRATAMIENTO

1. Cuando se logra una consolidación ósea, los implantes no sirven a ningún propósito funcional y se recomienda su extracción. La posibilidad de otro procedimiento quirúrgico y los riesgos asociados deben ser analizados y discutidos con el paciente. La decisión final para extraer el implante depende del cirujano. En la mayoría de pacientes, es aconsejable extraer los implantes, porque los implantes no están diseñados para soportar las fuerzas desarrolladas durante las actividades físicas normales.
2. Si el implante no será retirado después de cumplir con la finalidad para la que ha sido diseñado, podrán aparecer complicaciones, en particular:
 - 1) Corrosión, con una reacción local en el tejido y dolor.
 - 2) Migración del implante, que puede resultar en una posible lesión.
 - 3) Riesgo de lesión adicional de un trauma postoperatorio.
 - 4) Doblación, aflojamiento o rotura, que harían difícil o imposible la extracción del implante.
 - 5) Dolor, molestia o una irritación excesiva debido a la presencia del implante.
 - 6) Posible aumento de riesgo de la infección.
 - 7) Pérdida ósea debido al fenómeno de «*stress-shielding*».
 - 8) Posible ocurrencia de efectos desconocidos y/o inesperados a largo plazo.
3. La extracción del implante debería ser conectada con el procedimiento postoperatorio adecuado para evitar fractura, re-fractura, u otras complicaciones.

Si las instrucciones no aparecen claras, por favor contacte con el fabricante, quien proporcionará toda explicación necesaria.

Las INSTRUCCIONES DE USO actualizadas están disponibles en la siguiente página web: ifu.chm.eu

IFU-013/2020-12-16



STABILISATOR DER WIRBELSÄULE



1	BESTIMMUNG UND INDIKATIONEN	52
2	KONTRAINDIKATIONEN	53
3	UNERWÜNSCHTE FOLGEN	54
4	WARNUNGEN	55
5	VERPACKUNG UND AUFBEWAHRUNG	56
6	MATERIAL DES IMPLANTATS	57
7	PRÄOPERATIVE EMPFEHLUNGEN	58
8	EMPFEHLUNGEN FÜR IMPLANTATE, DIE STERIL GELIEFERT WORDEN SIND	58
9	EMPFEHLUNGEN FÜR IMPLANTATE, DIE UNSTERIL GELIEFERT WORDEN SIND	58
10	RESTERILISATION	60
11	VORSICHTSMASSNAHMEN	60
12	POSTOPERATIVE EMPFEHLUNGEN	61
13	IMPLANTATENTFERNUNG	62

1 BESTIMMUNG UND INDIKATIONEN

1. Die Systeme für Wirbelsäule stabilisierung CHARSPINE, CHARSPINE2 und BIALSTAB sind zur Fixation und Stabilisierung der Wirbelsäulenabschnitte bei skeletal voll entwickelten Patienten bestimmt, um eine Frakturheilung dieser zu erreichen.
 - 1) CHARSPINE-System (*Stangensystem 6,0 mm*) ist vorgesehen zur Stabilisierung der Brust-, Lenden- Kreuzbeinwirbelsäule mit pedikulären Schrauben aus dem hinteren Zugang sowie der Brust-, und Lendenwirbelsäule aus dem vorderen Seitenzugang.
 - 2) Die Klammern aus dem Stabilisierungssystem mit Pedikelschrauben CHARSPINE, CHARSPINE2 sind ausschließlich für die Nutzung bei einem anterioren Zugang bestimmt.
 - 3) CHARSPINE2-System (*Stangensystem 6,0 mm*) ist vorgesehen zur Stabilisierung der Brust-, Lenden- Kreuzbeinwirbelsäule und der Hüfte mit pedikulären Schrauben aus dem hinteren Zugang sowie der Brust-, und Lendenwirbelsäule aus dem vorderen Seitenzugang.
 - 4) Das Stabilisierungssystem mit Pedikelschrauben CHARSPINE, CHARSPINE2 besteht aus folgenden Implantaten: mono- und polyaxiale Pedikelschrauben, Wirbelsäulehaken, Stäbe, Verriegelungsschrauben, Verbindungsstücke, Querverbindungsstücke und Klammer.
 - 5) Die Stabilisierungssystem mit Pedikelschrauben BIALSTAB (*Stabsystem 5,0*) ist für die Behandlung von Brust- und Lendenwirbelsäule ausschließlich von dem posterioren Zugang und bei Patienten mit einem zierlichen Körperbau (*schlank und klein*).
 - 6) Das System für Wirbelsäule stabilisierung BIALSTAB besteht aus folgenden Implantaten: mono- und polyaxialen Pedikelschrauben, Wirbelsäulehaken, Gegenhaken, Verriegelungsschrauben und Verriegelungsmutter, Stäbe, Verriegelungsschrauben, Verbindungsstücke, Querverbindungsstücke.
 - 7) Die Haken von den Systemen CHARSPINE, CHARSPINE2 und BIALSTAB sind ausschließlich für die Nutzung von dem posterioren Zugang bestimmt.
 - 8) Indikationen:
 - a) Die degenerative Bandscheibenerkrankung (*DDD - Degenerative Disc Disease*) wird wie folgt definiert: Radikulopathie und/oder Myelopathie mit Bandscheibenvorfall, und/oder Osteophytenbildung an den posterioren Deckplatten, die Wurzelsymptome und/oder Rückenmarkskompression verursachen, die durch eine radiologische Untersuchung bestätigt wurden, definiert. Die zum Eingriff qualifizierten Patienten sollen ein skeletal voll entwickelt sein und einer sechs Monate dauernden, unoperativen Behandlung unterzogen werden.
 - b) Spondylolisthese.
 - c) Brüche und Wirbelsäuleninstabilität.
 - d) Deformierungen (z.B.: *Skoliosen oder Kyphosen*).
 - e) Tumore.
 - f) Stenosen.
 - g) Pseudarthrosen.
 - h) Kein Knochenfusion nach früheren Eingriffen.
 - 9) Stabilisierungssystem mit kanülierten, pedikulären Schrauben CHARSPINE2 MIS ist vorgesehen zu minimalinvasiver Behandlung der Brust-, Lenden- Kreuzbeinwirbelsäule aus dem Zugang von hinten. Schrauben des Systems CHARSPINE2 MIS wurden in seitliche Bohrungen (*Fenster*) ausgestattet, die eine Injektion des Knochenzements erlauben.
 - 10) Stabilisierungssystem mit pedikulären Schrauben CHARSPINE2 MIS besteht aus kanülierten, gelochten, polyaxialen Schrauben, die zur perkutanen Methode angewandt werden.
2. Das Stabilisierungssystem mit Zervikalplatten ist für die Stabilisierung der Halswirbelsäule mit Schrauben vom anterioren Zugang bestimmt. Das System besteht aus Zervikalplatten, zervikalen Verriegelungsschrauben und dem Satz der Instrumenten, die für die Fixation in Knochenstrukturen notwendig sind. Mit Hilfe des Systems kann erreicht werden: die Stabilisierung und Ruhigstellung der zervikalen Wirbelsäule oder die zusätzlich Stabilisierung in Verbindung mit einem anderem Stabilisierungssystem der zervikalen Wirbelsäule im Fall der Platten mit vier und mehr Löchern; die Platten mit zwei Löchern sind ausschließlich als Sicherung verwendet, damit die implantierten zervikalcages aus der Zwischenwirbelraum nicht herausrutschen.
 - 1) Indikationen für Einsatz von Platten mit vier und mehr Löchern
 - a) Fehlende Stabilität, die durch Verletzungen verursacht wurde oder die mit der Korrektur von Lordose- oder Kyphosedeformationen der Halswirbel zusammenhängt.
 - b) Pseudarthrosen, die aufgrund einer nicht erfolgreichen Operation entstanden haben.
 - c) Fehlende Stabilität nach einer Rekonstruktionschirurgie wegen eines Tumors.
 - d) Fehlende Stabilität, die mit ein- oder mehrstufiger Korpektomie verbunden ist.
 - e) Verengung des Wirbelkanals und Myelopathie der Halswirbel.
 - 2) Indikationen für Einsatz von Platten mit zwei Löchern
 - a) Die Platten mit zwei Löchern sind als Sicherung gegen Herausrutschen der zervikalen Wirbelcages aus

der Zwischenwirbelraum verwendet. Die Platten mit zwei Löchern können nicht als eigenständiges Implantat zur Stabilisierung der Halswirbelsäule verwendet werden!

3. Das System der Stabilisierung CHARSPINE OCT ist zur Fixation und Stabilisierung der Wirbelsäulenabschnitte mit einem posterioren Zugang bei skeletal voll entwickelten Patienten bestimmt, um Zusammenwachsen bei der Heilung der unstabilen kraneo-zervikalen Verbindung, der zervikalen Wirbelsäule (C1 bis C7) und thorakalen Wirbelsäule (T1-T3) zu erreichen. Das System besteht aus polyaxialen Schrauben, Haken, Verriegelungsschrauben, Stäbe, Verbindungsstücke, Okzipital- schrauben und -platten.
- 1) Indikationen:
 - a) Brüche und Wirbelsäuleninstabilität
 - b) Deformierungen.
 - c) Verengung des Wirbelkanals.
 - d) Kein Knochenfusion nach früheren Eingriffen (z.B. Pseudoarthrosen).
 - e) Tumore im Bereich der zervikalen/thorakalen Wirbelsäule.
 - f) Degenerative Erkrankung, einschließlich Radikulopathie und/oder Myelopathie, bandscheibenbedingte zervikale Schmerzen und/oder Armschmerzen durch Röntgenuntersuchung bestätigt.
4. Implantate im System von Titan cages CHARSPINE sind für das beidseitige Einsetzen (in Paaren) vom posteriorem Zugang vorgesehen. Das System von Cages CHARSPINE besteht aus Titan cages.
- 1) Indikationen:
 - a) Behandlung von Degenerativen Bandscheibenerkrankung (DDD - Degenerative Disc Disease).
 - b) Wirbelsäuleninstabilität.
 - c) Spondylolisthese Schweregrad 1.
 - d) Revisionschirurgie.
- 2) Die Implantate sind im Wirbelbereich L2/S1 auf bis zu zwei benachbarten Segmenten einzusetzen. Die für den Eingriff qualifizierten Patienten müssen skeletal voll entwickelt sein und eine sechsmonatige nicht operative Behandlung durchlaufen. Implantate im System von Cages sind zusammen mit einer autogenen Knochen transplantation und zusätzlichen für die Anwendung bei Lendenwirbelsäuleoperationen zugelassenen Stabilisierungselementen, anzuwenden.
5. Für die Implantation der oben genannten Produkte sind spezielle Instrumentaria der Firma **ChM** bestimmt. Zusammen mit dem Instrumentarium wird u. a. die illustrierte OP-Anleitung geliefert. Die OP-Anleitung ist keine detaillierte Verfahrensweisung - für die Auswahl der entsprechenden Operationstechnik für den konkreten Patienten und die Verfahrensweise ist der Arzt verantwortlich.

2 KONTRAINDIKATIONEN

1. Kontraindikationen können absolut oder relativ sein. Die Auswahl des geeigneten Implantates muss unter Berücksichtigung des Allgemeinzustandes des Patienten stattfinden. Die folgenden Zustände können die Erfolgchance des Verfahrens verhindern oder verringern:
 - 1) Infektion im Operationsbereich
 - 2) Symptome einer lokalen Entzündung.
 - 3) Fieber oder Leukozytose.
 - 4) Krankhafte Fettsucht (entsprechend der Richtlinien von WHO bestimmt).
 - 5) Schwangerschaft.
 - 6) Neuromuskuläre Erkrankungen, die das Risiko einer erfolglosen Operation oder des Auftretens von postoperativen Komplikationen erhöhen können.
 - 7) Jeder andere Zustand, der das Erzielen der potenziellen Nutzen des Einsatzes der Implantate ausschließt und der den normalen Verlauf der Remodellierung der Knochen stört, z.B.: Tumoren oder Fehlbildung, Fraktur in der Nähe des Operationsbereiches, erhöhte BSR-Werte, die durch andere Krankheiten nicht erklärt werden, erhöhte Leukozytenzahl oder deutliche Linksverschiebung im Differentialblutbild.
 - 8) Eine mutmaßliche oder dokumentierte Allergie oder Unverträglichkeit auf das Implantatmaterial. Der Arzt muss bestimmen, ob der Patient allergische Reaktionen auf das Material des Implantats hat (die Legierungsbestandteile der Implantatmaterialien sind im Abschnitt MATERIAL DES IMPLANTATS angegeben).
 - 9) Jede Situation, bei der ein chirurgischer Eingriff nicht erforderlich ist.
 - 10) Jede Situation, die nicht bei den Indikationen aufgeführt ist.
 - 11) Jeder Patient, der die Einhaltung der postoperativen Empfehlungen verweigert; psychische Krankheiten, fortgeschrittenes Alter oder Sucht (diese Zustände können dazu führen, dass der Patient die Einschränkungen und Vorsichtsmaßnahmen während der Nutzung der Implantate ignorieren wird).
 - 12) Jede Situation, in der die gewählten Einzelteile des Implantats zu klein oder zu groß sein würden, um ein positives Resultat zu

erzielen.

- 13) Jede Situation, bei der die Verbindung von Elementen aus verschiedenen Systemen aus unterschiedlichen Metallen erforderlich ist.
- 14) Jede Situation, bei der der Operationsbereich von einer unzureichenden Gewebsschicht abgedeckt ist.
- 15) Jede Situation, in der die Verwendung des Implantates die physiologischen Prozesse stören würde.
- 16) Nicht ausreichende Qualität des Knochens für eine stabile Fixation der Implantate (*Knochenresorption, Osteopenie und/oder Osteoporose*). Die chirurgische Behandlung mit dieser Methode sollte bei Patienten mit einer diagnostizierten erblichen oder erworbenen osteogenesis imperfecta oder mit Problemen des Kalkhalts der Knochen nicht durchgeführt werden.
- 17) Jeder Fall, bei dem die Immobilisation der Wirbelsäule nicht nötig ist.
- 18) Erhebliche anatomische Deformationen, die durch angeborene Fehlstellungen verursacht wurden.
- 19) Die Implantate dürfen nicht bei Kindern oder Patienten, deren Wirbelsäule sicher weiterhin entwickelt, verwendet werden.
- 20) Kreislaufstörungen im Implantationsbereich.
- 21) Zusätzliche Gegenanzeigen, die mit der Augmentation mit Knochenzement verbunden sind, umfassen u. a. folgende Fälle:
 - a) Verdächtige oder nachgewiesene Allergie oder Intoleranz gegen ein der Komponente des Knochenzements,
 - b) Explosiver Wirbelbruch mit Verengung des Wirbelkanals von $\geq 20\%$,
 - c) Zusammenfallen des Wirbelschafts mehr als $1/3$ der Originalhöhe,
 - d) Wirbelbruch mit neurologischem Defizit oder Retikulopathie,
 - e) Verletzung des Bogenwurzels während der Einführung von Schraube. Die Injektion des Knochenzements kann in solchem Fall mit erhöhtem Risiko eine Leckage in den Wirbelkanal oder in dem Zwischenwirbelloch zusammenhängen.
2. Die oben angegebene Auflistung darf nicht als vollständig angesehen werden.

3 UNERWÜNSCHTE FOLGEN

1. Unerwünschte Folgen können die Notwendigkeit einer Reoperation oder Revision verursachen. Der Chirurg muss den Patienten vor dem möglichen Auftreten unerwünschten Folgen warnen.
2. Es besteht die Gefahr des Auftretens unerwünschter Folgen unbekannter Ursache, zu denen eine große Anzahl Faktoren gehören könne.
3. Zu potenziellen unerwünschten Vorfällen gehören u.A.:
 - 1) Implantatbeschädigung (*Bruch, Lockerung, Deformation oder Loslösung*).
 - 2) Frühe oder späte Lockerung oder Implantatsmigration.
 - 3) Korrosion wegen Berührung mit anderen Werkstoffen.
 - 4) Reaktion des Körpers auf die Implantate als Fremdkörper, wie zum Beispiel die mögliche Bildung eines Tumors, Entstehung einer Autoimmunerkrankung und/oder Narbenbildung.
 - 5) Druck des Implantats auf umliegenden Gewebe oder Organe.
 - 6) Infektion.
 - 7) Zersplittern von Knochen oder der sogenannte Stress-shielding-Effekt, der einen Knochenschwund über, unter oder an der operierten Stelle verursacht.
 - 8) Blutung aus den Blutgefäßen und/oder Hämatome.
 - 9) Schmerzen.
 - 10) Unmöglichkeit die normalen, alltäglichen Tätigkeiten auszuführen.
 - 11) Veränderungen in der mentalen Zustand.
 - 12) Tod.
 - 13) Tiefe Venenthrombose, Thrombophlebitis.
- 4) Auftreten von Atemkomplikationen, z.B.: Lungenembolie, Atelektase, Bronchitis, Pneumonie, pulmonale Infektionen, Störungen von Lungenwachstum, Respiratorische Azidose, usw.
- 15) Narbenbildung, die neurologische Störungen oder Druck um die Nerven und/oder Schmerzen verursachen kann.
- 16) Einstellung jedes möglichen Wachstums des operierten Teils der Wirbelsäule.
- 17) Fraktur, Mikrofraktur, Schwund, Beschädigung oder Durchbruch eines der Knochen der Wirbelsäule (*eingeschlossen dem Kreuzbein, Wirbelansatz und/oder Wirbelkörper*) und/oder Knochentransplantation oder Entnahmestelle eines Transplantats am Operationsbereich und ebenfalls über und unter diesem Bereich. Retropulsiertes transplamtat.
- 18) Verlust neurologischer Funktionen, Auftreten einer Radikulopathie, Zerreißen der Dura mater und/oder Schmerzerscheinungen. Beeinträchtigung des Gefäß- und Nervensystems, darunter Lähmung, vorübergehende oder dauerhafte retrograde Ejakulation bei Männern und andere schwerwiegende Körperverletzungen. Ausfluss der Cerebrospinalflüssigkeit.
- 19) Hernie des Gallertkerns, Beschädigung der Bandscheibe oder degenerative Veränderungen auf der Ebene des Operationsortes, über, oder unter dieser Ebene.
- 20) Harnverhalt, Harninkontinenz oder andere Störungen des Harnsystems.

- 21) Beeinträchtigung des Geschlechtsapparats, darunter Zeugungsunfähigkeit, Unfähigkeit zum Geschlechtsverkehr und sexuelle Disfunktion.
- 22) Beeinträchtigung des Magen-Darm Trakts.
- 23) Verzögerung der Frakturheilung des Knochens oder kein sichtbares Knochenwachstum und Entstehung einer Pseudarthrose.
- 24) Verlust der richtigen Krümmung der Wirbelsäule, die Notwendigkeit der Durchführung von Korrekturen, Änderung der Größe des Patienten, Verkürzung der Wirbelsäule.
- 25) Verlust oder Anstieg der Beweglichkeit oder Funktion der Wirbelsäule
- 26) Komplikationen an der Entnahmestelle des Knochens für die Transplantation.
- 27) Bandscheibentzündung, Entzündung der Arachnoidea und/oder eine andere Entzündung.
- 28) Zusätzliche, potentielle, unerwünschte Folgen, die mit der Augmentation mit Knochenzement verbunden sind, umfassen u. a. folgende Fälle:
 - a) Leakage des Knochenzements außerhalb der behandelten Stelle, Einführung dessen in das Venensystem, infolge deren Herz- Lungenembolie oder sonstige, klinische Folgen zu erwarten sind,
 - b) Leakage des Knochenzements in die Bandscheibe oder daneben liegendes Gewebe,
 - c) Leakage des Knochenzements in den Wirbelkanal oder in dem Zwischenwirbelloch, was zur Paralyse oder Verlust der Empfindung beitragen kann,
 - d) Um Kenntnis von sonstigen, unerwünschten Geschehnissen, die mit Knochenzement in Verbindung stehen, zu nehmen, ist die dem Produkt beigelegte Anwendungsanweisung sorgfältig zu lesen.
- 29) Mit den Eingriffen der zervikalen Wirbelsäule können zusammenhängen: Gefäß- und Nervenkomplikationen wie Arterienbeschäden, Quetschungen und Rückenmarksverletzungen, periphere Nervenschäden, einschließlich periphere Lähmungen, sensorische Störungen, Gefäßstörungen, Verlust oder Störungen der Blasenfunktion und Darmfunktion.

4 WARNUNGEN

1. Wichtige medizinische Informationen, die sich in diesem Dokument befinden, müssen dem Patienten mitgeteilt werden.
2. Die Auswahl der Form und Größe des Implantates für jeden einzelnen Patienten ist ein wesentliches Element, das den Erfolg der Operation sicherstellt. Für die Auswahl ist der Chirurg verantwortlich.
3. Preoperative und postoperative Prozeduren, darunter Kenntniss der chirurgischen Techniken, sowie die richtige Positionierung der Implantate, sind wichtige Faktoren, die über den Erfolg der Operation entscheiden.
4. Das Erzielen eines positiven Ergebnisses ist nicht immer bei jedem Patienten möglich. Diese Regel gilt besonders in Fällen, in denen andere Faktoren, die mit dem Zustand des Patienten verbunden sind, das Erreichen des gewünschten Resultats verhindern.
5. Darüber hinaus haben die entsprechende Auswahl des Patienten und das Einhalten der entsprechenden Empfehlungen durch diesen sehr großen Einfluss auf die Behandlungsergebnisse. Bei Tabak rauchenden Patienten kommt es seltener zur Frakturheilung. Solche Patienten müssen darüber in Kenntnis gesetzt werden und über die Konsequenzen gewarnt werden.
6. Die Patienten, die sich schlecht ernähren und/oder Alkohol missbrauchen, Drogen nehmen, mit schwachen Muskeln, mit schlechter Knochenqualität, Nervenlähmung, Übergewicht, sind nicht für die chirurgische Stabilisierung empfohlen. Diese Patienten sind nicht in der Lage oder wollen nicht die postoperativen Vorkehrungen und Einschränkungen einhalten.
7. Der Chirurg muss den Patienten darüber in Kenntnis setzen, dass das Produkt das Funktion des normalen, gesunden Knochens nicht wiederherstellen kann und wird.
8. Die Implantate sind für die Unterstützung des Heilungsprozesses vorgesehen und sind **NICHT** dafür vorgesehen, Gewicht zu tragen und Strukturen des Körpers im Falle eines nicht abgeschlossenen Heilungsprozesses zu ersetzen.
9. Kein Implantat ist in der Lage, die Belastungen des Körpergewichts ohne biomechanischen Knochenkontinuität eigenständig zu tragen.
10. Bei einer ausdauernden Knochenheilung oder Non-Union kann die Belastung des Implantates Ursache einer Deformation, Lockerung, Lösung oder einem Bruch des ermüdeten Implantates sein.
11. Alle chirurgischen Metallimplantate sind während der Nutzung sich wiederholenden Spannungen ausgesetzt, die zu einer Ermüdung des Materials und zu einer Zerstörung des Implantates führen können.
13. Um übermäßige Spannungen im Implantat vorzubeugen, die eine Non-Union oder Beschädigung des Implantats und den damit verbundenen klinischen Problemen verursachen können, muss der Chirurg den Patienten über die Einschränkungen bei der Ausführung körperlicher Aktivitäten während der Frakturheilung unterrichten.
13. Das erhebliche Übergewicht eines Patienten kann zu zusätzlichen Spannungen und Verformung des Produkts führen, was eine Ermüdung des Materials, aus dem das Implantat hergestellt ist, beschleunigen und zu der Deformierung oder Zerstörung dieses führen kann.
14. Das Implantat kann aufgrund einer erhöhten Aktivität oder einer Verletzung brechen oder einer Beschädigung unterliegen und es kann dazu führen, dass das Implantat in der Zukunft ausgetauscht werden muss.

15. Falls die Arbeit oder Aktivität des Patienten zu einer übermäßigen Belastung des Implantats führt (z.B. *ständiges Gehen, Laufen, Anheben von Gewichten, Belastung der Muskeln*), muss der Patient darüber unterrichtet werden, dass die daraus hervorgehenden Belastungen die Beschädigung des Implantats verursachen können.
16. Die Verwendung dieses Produkts ohne eine Knochentransplantation oder in Fällen, in denen es zu keiner Knochenwachstum gekommen ist, wird nicht erfolgreich sein.
17. Zusätzliche Warnungen, die mit der Augmentation mit Knochenzement verbunden sind, umfassen u. a. folgende Fälle:
 - 1) Die dem Knochenzement sowie den Kanülen, dem Rühr- und Vorbereitungssatz beigelegte Anwendungsanweisung ist sorgfältig zu lesen, wobei die mit dem Gebrauch diese Utensilien verbundene Warnungen zu analysieren sind.
 - 2) Es ist ausschließlich Zement anzuwenden, das zur perkutanen Zementplastik der Wirbelsäule vorgesehen ist und von **ChM** empfohlen oder angeboten wird.
 - 3) Es sind ausschließlich Zementkanülen anzuwenden, die von **ChM** geliefert werden und zur Montage mit CHARSPINE2 MIS Schrauben vorgesehen sind. Anwendung von Kanülen eines anderen Herstellers kann zur Zementleckage und damit verbundenen Komplikationen führen.
 - 4) Zur Vorbereitung und zum Rühren von Zement sind Vorrichtungen zu benutzen, die von **ChM** empfohlen oder angeboten werden. Es ist sicher zu gehen, dass die Vorrichtungen zur Vorbereitung und zum Rühren von Zement mit der Zementkanüle kompatibel sind und von der Injektion fest verbunden sind. Falsch abgesicherte Verbindungen können unerwünschte Abschaltung der Komponenten und Zementleckage verursachen.
 - 5) Gelochte Schrauben CHARSPINE2 MIS müssen nicht bikortikal platziert werden. Es ist wichtig, dass die Wand des Bogenwurzels sowie vordere Rinde des Wirbelschafts nicht verletzt werden, um die Verschiebung des Zements in den Retroperitonealraum zu vermeiden. Dies kann ernsthafte Komplikationen verursachen, dazu gehören das Auslaufen des Zements aus dem dafür vorgesehenen Raum, Embolien und Tod, besonders dann, wenn der Zement zufälligerweise durch die Endung der Schraube gepresst wird.
 - 6) Der Bogenwurzel ist sorgfältig vorzubereiten, auf richtige Dimension der Schrauben und deren richtige Positionierung wie auch eine sorgfältige Einspritztechnik ist zu achten. Ist die Schraube zu kurz oder ist in den Wirbelschaft zu große Zementmenge eingespritzt, ist das Risiko einer Zementleckage in die Bogenwurzel größer. Ein zu aggressiver Vorgang beim Einspritzen des Zements kann auch eine Leckage verursachen.
 - 7) Wird die Augmentation mit Zement für mehrere Schrauben auf mehreren Ebenen angewandt, ist darauf zu achten, dass die Topfzeit des Zements von dem Ende des Einspritzvorgangs nicht abläuft. Ist die Topfzeit des Zements kurz vor der Ablaufzeit, ist eine neue Verpackung zu nutzen.
 - 8) Die Vorrichtung zur Vorbereitung und zum Rühren von Zement ist für einmaligen Gebrauch mit einem Knochenzementpaket zu gebrauchen. Ist ein Gebrauch von neuer Zementpackung notwendig, ist eine neue Vorrichtung zur Vorbereitung und zum Rühren von Zement einzusetzen.
 - 9) Im Fall eines übermäßigen Widerstands ist das Einspritzen von Zement mit Kraftaufwand zu unterlassen. Erst ist die Ursache des Widerstands zu ermitteln, dann sind entsprechende Maßnahmen zu ergreifen. Ist der Zement außerhalb des Wirbelschafts oder im Kreislaufsystem zu sehen, ist das Einspritzen von Zement sofort zu unterlassen.
 - 10) Wichtig ist, dass nach dem das Einspritzen von Zement kein Drehmoment auf die Schrauben einwirkt, um den Bruch den Zementbrücken zwischen Schraube und Knochen zu vermeiden.
 - 11) Nach dem Ende der Zementierung ist die Kanüle für den Knochenzement sofort aus der Schraube zu entfernen. Sollte der Zement fest werden, falls die Kanüle mit der Schraube noch verbunden ist, kann deren Entfernung schwierig werden und bei der Zementierung neuer Ebenen kann eine neue Kanüle benötigt werden.
 - 12) Während der Anwendung des Zements ist eine radiologische Kontrolle (*Röntgen oder CT*) notwendig, damit der behandelnde Arzt den Fortschritt der Füllung beobachten und das Verfahren einstellen kann, falls er eine, auch geringste Zementleckage feststellt. Eine entsprechende Technik der bildgebenden Untersuchung macht es möglich, die richtige Lage der Schrauben, Mangel an Beschädigung der umgebenden Struktur sowie richtige Lage des eingespritzten Zements zu bestätigen.

5 VERPACKUNG UND AUFBEWAHRUNG

1. Die Implantate sind zum Einmalgebrauch vorgesehen und werden in sterilem oder unsterilem Zustand geliefert.
2. Produkte, die nicht als steril gekennzeichnet werden, sind unsteril.
3. Die Verpackung des Implantats muss zum Zeitpunkt der Lieferung unbeschädigt sein.
4. Implantate können in Einzelverpackung geliefert werden. Die Einzelverpackung enthält:
 - 1) steriles Produkt - ein Produktstück im sterilen Zustand. Eine typische Verpackung ist die Doppelverpackung aus TyvekFolie gemacht oder einzelne Blisterverpackung.
 - 2) unsteriles Produkt - ein Produktstück. Eine typische Verpackung ist eine Plastiktüte.
5. Implantate können in den Behältern, auf Paletten geliefert werden (*ausschließlich in der nicht sterilen Version*).
6. Auf steriler Verpackung befindet sich die Sterilitätsanzeige.

7. Die Produkte sind mit einem Etikett versehen. Dieses Etikett (*Hauptetikett*) u.a. enthält:

1) Steriles Produkt:

- a) Logo **ChM**, Adresse des Herstellers.
- b) Name, Größe und Katalognummer des Produkts (*REF*), z.B.: 3.XXXX.XXX.
- c) Chargennummer (*LOT*), z.B.: XXXXXXX.
- d) Material des Implantats (*siehe Abschnitt MATERIAL DES IMPLANTATS*).
- e) STERILE Zeichen - Kennzeichnung steriler Produkte, und Kennzeichnung der Sterilisationsmethode, z.B. R oder VH202 (*die Kennzeichnungen sind in der Fußzeile dieses Dokuments beschrieben*).
- f) Sterilisationsnummer, z.B.: S-XXXXXXX,
- g) Piktogramm des Produkts und Hinweissymbolen (*beschrieben in der Fußzeile diese Dokuments*).
- h) Verfallsdatum und Sterilisationsmethode.

2) Unsteriles Produkt

- a) Logo **ChM**, Adresse des Herstellers.
- b) Name, Größe und Katalognummer des Produkts (*REF*), z.B.: 3.XXXX.XXX.
- c) Chargennummer (*LOT*), z.B.: XXXXXXX.
- d) Material des Implantats (*siehe Abschnitt MATERIAL DES IMPLANTATS*).
- e) Symbol NON-STERILE - Kennzeichnung unsteriler Produkte.
- f) Piktogramm des Produkts und Hinweissymbolen (*beschrieben in der Fußzeile diese Dokuments*).
- g) Verfallsdatum (*bei Produkten aus Polymeren*).

8. Außer dem Hauptetikett kann auf der Verpackung ebenfalls ein Hilfetikett angebracht sein, das spezifische Anforderungen eines bestimmten Marktbereiches enthält (z.B. *die rechtlichen Anforderungen des Staates, in dem das Produkt vertrieben werden soll*).

9. Die Verpackung enthält Etiketten, die für das Eintragen in der Patientenakte vorgesehen sind (s. g. „*Patientenetiketten*“).

10. Abhängig von der Größe oder Typ des Produkts, können auf der Produktoberfläche die folgenden Informationen angebracht sein: Logo des Herstellers, Chargennummer (*LOT*), Katalognummer des Produkts (*REF*), Material, Größe.

11. Die Implantate sollten in den für sie bestimmten Schutzverpackungen, in einer reinigen, trockenen Umgebung und bei Raumtemperatur gelagert werden. Die gelagerten Produkte sind vor direkter Sonneneinstrahlung zu schützen.

6 MATERIAL DES IMPLANTATS

1. Materialidentifizierung

1) Abhängig von dem eingesetzten Materials können folgende Kennzeichnungen auf der Produktoberfläche angebracht werden:

- a) Titan und Titanlegierungen: Kennzeichnung (T)
- b) Kobaltlegierung: Kennzeichnung (Co).

2) Die Stangen, die zu den pedikulären Stabilisierungssystemen CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS und BIALSTAB gehören, wurden aus einer zur Implantation vorgesehener Titanoder Kobaltlegierung angefertigt.

3) Alle übrigen Elemente des systems CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS und BIALSTAB werden aus implantierbarer Titanlegierung gefertigt.

4) Prozentanteil von Elementen bei implantierbaren Materialien (*max. Werte*):

- a) Titanlegierung nach ISO 5832-3/ASTM F136: | Al:6,75 | V:4,5 | Fe:0,3 | O:0,2|C:0,08 | N:0,05 | H:0,015 | Ti:Rest.
- b) Titanlegierung nach ISO 5832-11/ASTM F1295: | Al:6,5 | Nb:7,5 | Ta:0,5 | Fe:0,25 | O:0,2|C:0,08 | N:0,05 | H:0,009 | Ti:Rest.
- c) Kobaltlegierung nach ISO 5832-12/ASTM F1537|Cr:30 | Mo:7 | Fe:0,75 | Mn:1 | Si:1|C:0,14 | Ni:1 | N:0,25|Co:Rest.

6) VORSICHT: Implantate aus implantierbarer Titan, Titanlegierungen und/oder eine implantierbarer Kobaltlegierung dürfen im Rahmen des gleichen Versorgungssystems zusammen verwendet werden. Die Komponenten aus Titan, Titanlegierung und Kobaltlegierung dürfen nie zusammen mit Komponenten aus Edelstahl verwendet werden, weil das zu einer Korrosion und Herabsetzung der mechanischen Beständigkeit führen können.

2. MR-Kompatibilität

1) Implantate aus Titan, Titanlegierungen und Kobaltlegierungen sind bedingt für MR-Untersuchungen tauglich.

2) Der Patient kann unter Einhaltung der folgenden Parameter sicher gescannt werden:

- a) statisches Magnetfeld mit einer Induktion von nur 1,5 und 3 Tesla,
- b) räumlicher Gradient Magnetfeldes ≤ 720 Gauß/cm,
- c) ein maximaler spezifischer Absorptionskoeffizient (*SAR*) von 2W/kg für ein bestimmtes MRI-System bei einer Scan-Dauer von 15 Minuten.

3) VORSICHT: Der Nutzer sollte sich jedoch unter allen Umständen mit den Kontraindikationen und Warnungen des Herstellers des MR-Geräts, mit dem die Durchführung der Untersuchung geplant wird, vertraut machen.

4) Das MR-Bild kann gestört werden, wenn der Interessenbereich sich genau in dem Bereich oder in der Nähe des Implantats

befindet.

- 5) Bei Zweifel über die Gewebeintegrität, richtige Befestigung des Implantats oder wenn die genaue Lage des Implantats unmöglich zu bestimmen ist, soll die MR-Untersuchung nicht durchgeführt werden.

7 PRÄOPERATIVE EMPFEHLUNGEN

1. Für das Verfahren sollten nur Patienten ausgewählt werden, die die im Abschnitt BESTIMMUNG UND INDIKATIONEN aufgeführten Kriterien erfüllen.
2. Der Einsatz des Verfahrens muss bei Patienten vermieden werden, bei denen solche Zustände und/oder Veranlagungen auftreten, die im Abschnitt KONTRAINDIKATIONEN aufgeführt sind.
3. Vor der Entscheidung über die Implantation muss der Arzt den Patienten über die Risiken und Nebenwirkungen von dieser Eingriffsart sowie über die Möglichkeit des Auftretens von Komplikationen nach der Operation informieren. Der Patient sollte ebenfalls das Ziel des Eingriffs sowie die Art, wie dieser durchgeführt wird, verstehen und er sollte über die funktionellen und ästhetischen Effekte dieser Behandlungsart in Kenntnis gesetzt werden. Die genaue klinische Diagnosestellung und eine genaue Planung der Operation samt der perfekten Durchführung dieser sind für ein gutes Endergebnis der Behandlung maßgebend.
4. Der Arzt muss anhand entsprechender Testen bestimmen, ob der Patient überempfindlich auf das Material des Implantats reagiert (*die Legierungsbestandteile der Implantatmaterialien sind im Abschnitt MATERIAL DES IMPLANTATS angegeben*).
5. Der Eingriff sollte von einem Chirurgen durchgeführt werden, der die Operationsprinzipien und Techniken kennt und der mit der Anwendung von **ChM** Instrumenten vertraut ist. Für die Auswahl der entsprechenden Operationstechnik für den konkreten Patienten ist der Arzt verantwortlich.
6. Der Eingriff muss sorgfältig geplant werden. Die Größe des für den gegebenen Fall notwendigen Implantats muss noch vor der Operation bestimmt werden. Zum Zeitpunkt des Operationsbeginns muss ein angemessener Vorrat an Implantaten von benötigter Größe sowie von größeren und kleineren Implantaten, als die, die genutzt werden sollen, zur Verfügung stehen.
7. Der Chirurg muss sich noch vor der Verwendung des Instruments mit den einzelnen Elementen vertraut machen; außerdem muss er persönlich die Vollständigkeit aller notwendigen Teile und Instrumente vor Beginn der Operation prüfen.
8. Das Implantat darf nicht verwendet werden, wenn die originelle Sterilverpackung beschädigt worden ist. Die Sterilität kann nicht sichergestellt werden, wenn die Verpackung beschädigt worden ist. Vor der Verwendung genau überprüfen.
9. Die Implantate werden in den Schutzverpackungen zugestellt. Bei Anlieferung sollten die Verpackungen unbeschädigt werden.
10. Alle Implantate müssen vor der Anwendung gereinigt, desinfiziert, und sterilisiert werden, es sei denn, sie wurden in sterilem Zustand geliefert. Vorsorglich sollten zusätzliche, sterilisierte Elemente zur Verfügung stehen.
11. Vor der Operation müssen die zum Implantation vorgesehenen Produkte genau auf Beschädigungen (*Flächenrisse, Dellen, Korrosion, Verformung*) überprüft werden. Ein beschädigtes Implantat darf nicht für eine Implantation verwendet werden.

8 EMPFEHLUNGEN FÜR IMPLANTATE, DIE STERIL DELIEFERT WORDEN SIND

1. Ein steriles Implantat wird in einer sterilen Verpackung geliefert, auf der sich Aufschrift „STERILE“ befindet. Diese Aufschrift bedeutet, dass das Produkt steril ist und der Hersteller vollständig für den Sterilisationsprozess haftet. Die Sterilisation erfolgt nach einer der folgenden Methoden:
 - 1) Gammastrahlung, wobei eine minimale Dosis von **25kGy** verwendet wird,
 - 2) verdampftes Wasserstoffperoxid.
2. Auf dem Etikett befindet es ein Zeichen von der eingesetzten Sterilisationsmethode (*alle Zeichen werden in der Fusszeile dieser Gebrauchsanweisung beschrieben*).
3. Vor der Verwendung eines sterilen Produkts müssen die nachfolgenden Regeln befolgt werden:
 - 1) Das Verfallsdatum der Sterilität überprüfen. Produkte, bei denen das Verfallsdatum der Sterilität abgelaufen ist, dürfen nicht mehr verwendet werden!
 - 2) Die Sterilverpackung auf Beschädigungen Kontrollieren. Die Produkte aus beschädigten Sterilverpackungen nicht verwenden!
 - 3) Die Sterilitätsanzeige auf der Sterilverpackung prüfen. Produkte mit einer anderen Farbe als die unten beschriebenen dürfen nicht verwendet werden:
 - a) rot - für Produkte die mit Gammastrahlung sterilisiert worden sind,
 - b) blau - für Produkte die mit verdampftes Wasserstoffperoxid sterilisiert worden sind,
4. VORSICHT: Produkte sind unter Einhaltung von aseptischen Regeln aus der Verpackung zu entnehmen.

9 EMPFEHLUNGEN FÜR IMPLANTATE, DIE UNSTERIL DELIEFERT WORDEN SIND

1. Die nachstehenden Empfehlungen beziehen sich auf das Verfahren mit unbenutzten nicht sterilen Implantaten. Ein einmal implantiertes Implantat darf niemals wiederaufbereitet und implantiert werden.

2. Ein Implantat, das nicht benutzt worden ist, aber durch Berührung mit Blut, Gewebe und/oder Körperflüssigkeiten/Körpermaterie verunreinigt worden ist, darf nicht erneut verwendet werden. In solchem Fall gemäß dem im Krankenhaus angewandten Protokoll vorgehen. Die Firma **ChM** empfiehlt keine Wiederaufbereitung von verunreinigten Implantaten. Im Falle der Wiederaufbereitung verunreinigter Implantate übernimmt die Firma **ChM** keine Haftung.
3. Vor der Verwendung eines unsterilen Produkts ist folgendes zu beachten:
 - 1) Das Produkt muss gereinigt, desinfiziert und sterilisiert werden.
 - 2) Das sorgfältige Reinigen ist ein komplexer Prozess, dessen Erfolg unter anderem von folgenden Faktoren abhängt: Wasserqualität, Quantität und Art des Reinigungsmittels, Reinigungsmethode (*manuelle, automatische Methode*), genaues Spülen und Trocknen, die richtige Vorbereitung des Produkts, Zeit, Temperatur und die Sorgfalt der für die Reinigung zuständigen Person usw.
 - 3) Das Krankenhaus bleibt verantwortlich für die Wirksamkeit der von ihm durchgeführten Prozesse der Reinigung, Verpackung und Sterilisation mittels verfügbarer Geräte und Materialien sowie durch das geschulte Personal.
4. Vorbereitung auf Reinigen und Desinfektion (*für alle Methoden*)
 - 1) Vor der Reinigung ist das Implantat aus der Original-Einzelverpackung zu nehmen. Die Verpackung ist wegzuwerfen. Die für die Patientenakten vorgesehenen Etiketten vor Verlust oder Abhandenkommen schützen.
 - 2) Um eine Kontamination zu vermeiden, dürfen die Implantate nicht mit verunreinigten Produkten/Instrumenten in Berührung kommen.
 - 3) Mit laufendem Wasser spülen und gegebenenfalls Verschmutzungen der Oberfläche (*die z.B. durch Beschädigung der Einzelverpackung entstehen*) mit Einwegtüchern, Papiertüchern oder Bürsten aus Kunststoff (*zu empfehlen sind Nylonbürsten*) entfernen.
 - 4) VORSICHT: Untersagt ist die Verwendung von Metallbürsten und Bürsten aus Bürstenhaar und Materialien, die das Produkt beschädigen könnten.
5. Reinigen und Desinfektionsprozess
 - 1) Die vorliegende Gebrauchsanweisung enthält die Beschreibung zweier von der Firma **ChM** validierter Reinigungs- und Desinfizierungsmethoden: die manuelle Methode mit Ultraschallreinigung und die automatische Methode. Zu empfehlen ist die Anwendung automatisierter Reinigungs- und Desinfizierungsprozeduren (*in einer Wasch- und Desinfizieranlage*).
 - 2) Die von den am Markt erhältlichen ausgewählten Reinigungs- und Desinfizierungsmitteln müssen für den Gebrauch mit medizinischen Produkten entsprechend zugelassen sein. Die Anweisungen und Vorbehalte der Hersteller dieser Mittel sind einzuhalten. Zu empfehlen ist die Verwendung von Reinigungs- und Desinfizierungs-Wasserlösungen mit einem pH-Wert zwischen 10,4 und 10,8. Die Firma **ChM** wendete folgende Betriebsmittel bei dem Validierungsprozess der beschriebenen Reinigungs- und Desinfizierungsanweisungen an. Zulässig ist die Anwendung anderer als der genannten, verfügbaren Betriebsmittel, die einen vergleichbaren Effekt bringen können:
 - a) Reinigungsmittel - Dr.Weigert (*Produzent*) neodisher® MediClean forte (*Name des Reinigungsmittels*);
 - b) Desinfektionsmittel - Dr.Weigert (*Produzent*) neodisher® Septo Active (*Name des Desinfektionsmittels*).
 - 3) Manuelle Methode mit dem Ultraschallreinigen.
 - a) Ausstattung und Mittel: Gerät zur Ultraschallreinigung, weiche Stoffe, die keine Fasern hinterlassen, Bürsten aus Kunststoff, Reinigungs- und Desinfizierungs- oder Desinfizierungseiner-Wasserlösung.
 - b) Reinigungs-Wasserlösung mit einer Temperatur von 40+/-2°C und mit einem pH-Wert von 10,4 - 10,8 vorbereiten (*Angaben in der Gebrauchsanweisung des Herstellers des jeweiligen Mittels bezüglich Temperatur, Konzentration, Expositionszeit und Wasserqualität einhalten*).
 - c) Das Implantat in die wässrige Lösung des Reinigungsmittels eintauchen und im Ultraschallbad 15 Minuten reinigen.
 - d) Das Implantat sorgfältig unter fließendem Wasser waschen und dabei auf Löcher und schwer zugängliche Stellen eine besondere Acht geben. Es wird das Waschen im demineralisierten Wasser empfohlen.
 - e) Visuelle Kontrolle der gesamten Oberfläche des Produkts durchführen, um sicherzustellen, dass alle Verschmutzungen entfernt worden sind. Beschädigte Implantate müssen entsorgt werden. Verschmutzte Implantate müssen erneut einer Reinigung unterzogen werden.
 - f) Das Produkt sorgfältig mit einem weichen, keine Fasern hinterlassenden Einwegtuch abtrocknen.
 - g) Wasserlösung eines Desinfizierungsmittels mit einer Temperatur von 20+/-2°C aus Desinfizierungsmittel 20g und 1 Liter Wasser vorbereiten. Implantat vollkommen in die Lösung eintauchen, Exposition 15 Minuten (*nach den Angaben in der Gebrauchsanweisung des Herstellers des jeweiligen Mittels bezüglich Temperatur, Konzentration, Expositionszeit und Wasserqualität verfahren*).
 - h) Das Produkt nach dem Ablauf der Expositionszeit sorgfältig unter laufendem Wasser spülen, wobei besonders auf die Spülung der Öffnungen und schwer zugänglichen Stellen achten. Eine Spülung in demineralisiertem Wasser ist zu empfehlen.
 - i) Das Erzeugnis sorgfältig trocknen. Es wird empfohlen, in einem Trockner, bei einer Temperatur von 90°C bis 110°C, Zeit

60 Min. zu trocknen.

j) Visuelle Kontrolle der gesamten Oberfläche des Produkts durchführen.

4) Automatische Methode in der Wasch- und Desinfizieranlage

a) Ausstattung und Mittel: Wasch- und Desinfizieranlage, Wasserlösung des Reinigungsmittels.

b) VORSICHT: Waschanlage/Desinfizierung muss die Anforderungen der Norm ISO 15883 erfüllen. Reinigung in Wasch- und Desinfizieranlagen nach internen Krankenhausprozeduren der Verfahren und den Anweisungen des Herstellers der jeweiligen Wasch- und Desinfizieranlage sowie der Gebrauchsanweisung des Reinigungsmittels des Herstellers vornehmen.

c) Implantat in Wasch- und Desinfizieranlage mit folgenden Zyklusparametern maschinell reinigen: (1) - Vorreinigung in kaltem Leitungswasser, Reinigungszeit 2 min; (2) - Reinigung in einer Reinigungs-Wasserlösung mit einer Temperatur von 55+/- 2°C und einem pH-Wert von 10,4 - 10,8, Reinigungszeit 10 min; (3) - Spülung in demineralisiertem Wasser, Zeit 2 min; (4) - thermische Desinfizierung in demineralisiertem Wasser mit einer Temperatur von 90°C, Mindestzeit 5 min; (5) - Trocknung bei einer Temperatur im Bereich von 90°C bis 110°C, Zeit 40 min.

6. Verpackung

1) Gereinigte und getrocknete Implantate sind in eine Verpackung zu verpacken, die zu der empfohlenen Dampfsterilisation vorgesehen ist. Die Verpackung und der Verpackungsprozess müssen die Anforderungen der Normenreihe EN ISO 11607 erfüllen. Unter Bedingungen für kontrollierte Reinheit verpacken. Das Produkt muss so verpackt sein, dass beim Herausnehmen aus der Verpackung, zum Zeitpunkt der Einsatzes, keine erneute Kontaminierung erfolgt.

7. Sterilisation

1) Das gewaschene, desinfizierte und trocken Produkt gemäß der geltenden Prozeduren des Kunden sterilisieren. Als Sterilisationsmethode wird ein Vakuumverfahren mit Dampf (*wasserdampf im Überdruck*) empfohlen:

a) Temperatur: 134°C;

b) minimale Belichtungszeit: 5 min,

c) minimale Trocknungszeit: 20 min.

2) VORSICHT:

a) Der Sterilisationsprozess muss validiert sein und gemäß der Anforderungen der Norm EN ISO 17665-1 routinemäßig überprüft werden.

b) Die Sterilisationsmethode muss die Effektivität gewährleisten und mit den Anforderungen der Norm EN 556-1 übereinstimmen, um die angeforderte Sterilisationsniveau SAL 10⁻⁶ (*SAL bedeutet Sterility Assurance Level*) gewährleisten zu können.

c) Das Implantat kann nicht in der Einzelverpackung sterilisiert werden, in dem es geliefert wurde.

d) Sterilisationsmethoden mit Äthylenoxid, Gasplasma und trockener Wärme sollen nicht angewandt werden, es sei denn, dass die Gebrauchsanweisung des jeweiligen Produkts entsprechende Anweisungen zur Sterilisation nach diesen Methoden enthält.

e) Die oben genannten Reinigen- und Desinfektionsregeln müssen bei allen Implantaten, die für Implantation vorgesehen sind, angewendet werden.

f) Reinigungs- und Sterilisationsprozeduren müssen auch beim Operationsinstrumentarium angewendet werden, das zur Implantation von Implantaten verwendet wird.

10 RESTERILISATION

1. Die Resterilisation des Produkts ist zulässig, wenn seine sterile Verpackung aufgemacht oder beschädigt wurde. In einem solchen Fall muss das Produkt gewaschen und gemäß dem Verfahren sterilisiert werden, das im Abschnitt EMPFEHLUNGEN FÜR IMPLANTATE, DIE UNSTERIL DELIEFERT WORDEN SIND beschrieben ist.

1) VORSICHT: Ein Implantat, das Kontakt mit dem Gewebe oder den Körperflüssigkeiten eines anderen Patienten hatte, kann nicht erneut resterilisiert oder implantiert werden.

2. Es ist strengstens untersagt, die Zementkomponenten, die Zementkanüle sowie die Vorrichtung zur Vorbereitung und zum Rühren des Zements erneut zu sterilisieren und danach zu verbrauchen.

11 VORSICHTSMASSNAHMEN

1. Das Implantat ist für den einmaligen Gebrauch vorgesehen. Nach der Entfernung des Implantats aus dem Körper des Patienten muss es vor der Wiederverwendung gesichert und danach gemäß der geltenden Prozeduren des Krankenhauses entsorgt werden.

2. Ein Implantat, das bereits verwendet worden ist, darf niemals und unter keinen Umständen verwendet und erneut implantiert werden. Selbst wenn das entfernte Implantat keine Beschädigungen aufweist, kann es latente, kleine Beschädigungen oder innere Belastungsmuster haben, die zu einem vorzeitigen Versagen oder Ermüdung, und im Effekt hiervon zu einem Bruch des Implantats führen können.

3. Eine nicht bestimmungsgemäße Verwendung der Instrumente oder Implantate kann zu Gesundheitsschäden des Patienten oder des Operationsteams führen.
4. Während der Implantation muss das Verkratzen und Beschädigen der Oberfläche sowie die Deformierung der Form des Implantates vermieden werden; ein beschädigtes Implantat darf nicht eingesetzt oder im Körper des Patienten belassen werden.
5. Das Einsetzen, die Entfernung und die Korrektur der Implantatslage darf nur mit Verwendung der Instrumente durchgeführt werden, die speziell für dieses Implantat vorgesehen sind und von der Firma **Chm** hergestellt wurden.
6. Eine Kombination der Implantate und Instrumente der Firma **Chm** mit Implantaten oder Instrumenten eines anderen Herstellers darf nicht erfolgen, da dies zu Beschädigung und Zerstörung der Implantate oder Instrumente oder Komplikationen während des Operationsverlaufs und des Heilungsprozesses führen kann.
7. Vereinzelt kann ein Instrument während des Eingriffs brechen oder einreißen. Instrumente, die über lange Zeit hinweg verwendet werden oder übermäßigen Belastungen ausgesetzt sind, sind in Abhängigkeit von der Maß der angewendeten Vorsicht während der Operation, der Anzahl der durchgeführten Eingriffe und der Sorgfalt eher für Brüche anfällig. Vor dem Eingriff müssen die Instrumente auf ihren Abnutzungszustand und eventuelle Beschädigungen geprüft werden.
8. Das Biegen (*Formieren*) der dafür nicht vorgesehenen Implantaten ist verboten, weil das die Ermüdungsfestigkeit vermindern und den Bruch des Implantats verursachen kann. Die für Biegen bestimmten Implantaten sind Zervikalplatten, Okzipitalplatten, Stäbe, und Verbindungsstücke.
9. Falls eine Biegung des Implantates notwendig ist:
 - 1) das Zurückbiegen eines bereits gebogenen Implantats ist nicht gestattet,
 - 2) das Implantat darf nicht auf einem kurzen Abschnitt oder mit einem kleinen Biegeradius gebogen werden,
 - 3) das Anbiegen ist nur mit den dafür bestimmten Instrumenten vorzunehmen.
10. Während der Verriegelung der Versorgung muss darauf geachtet werden, dass der Stab und die Schraube richtig im Kopf der pedikulären Schraube sitzen, wobei die unten aufgeführten Regeln befolgt werden müssen:
 - 1) Der Stab muss horizontal positioniert werden und auf ganzer Länge auf den Boden des Kanals im Schraubenkopf anliegen;
 - 2) Die obere Fläche der Verriegelungsschraube sollte mit der Oberfläche des Schraubekopfes eine Fläche bilden;
 - 3) Es ist zu vermeiden, wenn der Stab hoch positioniert ist und nicht auf dem Boden des Kanals im Schraubenkopf anliegt und/oder die Schraube in dem Bereich der Biegung des Stabs lokalisiert ist (*auf der Erhebung oder Vertiefung des Bogens*).
 - 4) Das Nichteinhalten der oben aufgeführten Regeln kann zur Lösung der Implantate und Stabilisierungsverlust im nach der Operation.
11. Äußerste Vorsicht muss im Bereich des Rückenmarks und Nervenwurzeln geboten werden. Die Beschädigung von Nerven führt zum Verlust von neurologischen Funktionen.
12. Um die richtige Heilung im Implantationsbereich zu versichern muss eine autogene Knochentransplantation vorgenommen werden.

12 POSTOPERATIVE EMPFEHLUNGEN

1. Es ist äußerst wichtig, dass der Patient die ihm von dem Arzt gegebenen postoperativen Empfehlungen und Warnungen befolgt.
2. Wichtig ist, dass die korrekte Lage des Implantates nach der Operation durch eine Röntgenuntersuchung bestätigt wird.
3. Im postoperativen Zeitraum muss die korrekte Implantatlage und Frakturfixierung ebenfalls durch eine Röntgenuntersuchung bestätigt werden.
4. Um übermäßige Spannungen im Implantat vorzubeugen, die eine Non-Union oder Beschädigung des Implantats und den damit verbundenen klinischen Problemen verursachen können, muss der Chirurg den Patienten über die Einschränkungen bei der Ausführung körperlicher Aktivitäten während der Bildung und Ausreifung des Kallus unterrichten. Das Implantat kann aufgrund einer erhöhten Aktivität oder einer Verletzung brechen oder einer Beschädigung unterliegen. Im Resultat kann in der Zukunft ein Implantsaustausch erforderlich werden.
5. Falls die Arbeit oder Aktivität des Patienten zu einer übermäßigen Belastung des Implantats führt (z.B. *ständiges Gehen, Laufen, Anheben von Gewichten, Belastung der Muskeln*), muss der Patient darüber unterrichtet werden, dass die daraus hervorgehenden Belastungen die Beschädigung des Implantats verursachen können.
6. Keine entsprechende Knochenimmobilisierung bei der Feststellung von einer ausdauernden Frakturheilung oder Non-Union wird übermäßige Ermüdungsbeanspruchungen des Implantats verursachen. Ermüdungsbeanspruchungen können eine Ursache eines Biegens, einer Lockerung oder eines Bruchs des Implantats. Im Falle eines Non-Unions oder haben die Implantate sich gelockert, gebogen, oder gebrochen, muss unverzüglich ein Revisionseingriff durchgeführt und die Implantate entsorgt werden, um Schwerverletzungen zu vermeiden. Der Patient muss sorgfältig beobachtet und über diese Risiken unterrichtet werden, um die Zusammenarbeit bis zur Frakturheilung zu versichern.

7. Der Patient muss aufgeklärt werden über die Risiken, denen er sich aussetzt, falls er die oben aufgeführten Anweisungen missachtet oder sich zu einer klinischen Kontrolluntersuchung nicht anmeldet.
8. Der Chirurg muss den Patienten darüber unterrichten, dass er jegliche untypische Änderungen im Bereich der operierten Stelle einem Arzt melden soll. Falls an der operierten Stelle irgendeine Änderung festgestellt wurde, benötigt der Patient einer genauen Beobachtung.
9. Der Patient muss über die Art des Implantatmaterials informiert werden.
10. Der Patient soll unterrichtet werden, dass im Fall einer vorgesehenen MRT Untersuchung muss er den medizinischen Personal über die eingesetzten Implantate mitteilen.
11. Der Patient muss darauf hingewiesen werden, dass er während der Frakturheilung auf das Rauchen von Tabak und auf übermäßigen Alkoholkonsum verzichten soll.

13 IMPLANTATENTFERNUNG

1. Nach der Knochenheilung haben die Implantate keine praktische Wirksamkeit, deswegen wird die Entfernung empfohlen. Der weitere Eingriff und die damit verbundenen Gefahren müssen mit dem Patienten analysiert und besprochen werden. Die endgültige Entscheidung über die Entfernung des Implantats wird von dem Chirurgen vorgenommen. Bei den meisten Patienten ist die Entfernung der Implantate indiziert, da sie nicht für die Übertragung der Kräfte, die bei normaler körperlicher Aktivität entstehen, vorgesehen sind.
2. Falls ein Implantat nach Erfüllung der vorgesehenen Funktion nicht entfernt wird, kann es zu einer oder mehreren Komplikationen kommen, und insbesondere zu dem folgenden:
 - 1) Korrosion, mit lokaler Gewebereaktion und Schmerzen.
 - 2) Implantatsmigration, die zu einer Verletzung führen kann.
 - 3) Gefahr einer zusätzlichen postoperativen Verletzung.
 - 4) Deformation, Lockerung oder Bruch des Implantats die dazu führen können, dass die Implantatsentfernung schwieriger oder nicht möglich ist.
 - 5) Schmerzen, Unbehagen oder übermäßige Reizung wegen des Implantats.
 - 6) Mögliche Erhöhung der Infektionsgefahr.
 - 7) Knochenverlust durch das so genannte „*stress shielding*“.
 - 8) Potenzielles Auftreten unbekannter und/oder unerwünschter Langzeitfolgen.
3. Die Entfernung des Implantats sollte mit entsprechenden postoperativen Behandlung verbunden sein, um einen Bruch, erneuten Bruch oder andere Komplikationen zu vermeiden.

Falls die vorliegende Gebrauchsanweisungen unklar sein sollte, wenden Sie sich bitte an den Hersteller, der sich dazu verpflichtet, alle notwendigen Informationen und Erläuterungen zu geben.

Die aktualisierte GEBRAUCHSANWEISUNG finden Sie auf unserer Internetseite: ifu.chm.eu

IFU-013/2020-12-16



ІНСТРУКЦІЯ З ВИКОРИСТАННЯ
Важлива інформація про виріб

СТАБІЛІЗАТОР ХРЕБТА



1. ПРИЗНАЧЕННЯ І ПОКАЗАННЯ	16
2. ПРОТИПОКАЗАННЯ	17
3. НЕБАЖАНІ НАСЛІДКИ	18
4. ПОПЕРЕДЖЕННЯ	19
5. ПАКУВАННЯ ТА ЗБЕРІГАННЯ	20
6. МАТЕРІАЛ ІМПЛАНТАТУ	21
7. ПЕРЕДОПЕРАЦІЙНІ ВКАЗІВКИ	22
8. РЕКОМЕНДАЦІЇ ДЛЯ ІМПЛАНТАТІВ, ЯКІ ПОСТАЧАЮТЬСЯ СТЕРИЛЬНИМИ	22
9. РЕКОМЕНДАЦІЇ ДЛЯ ІМПЛАНТАТІВ, ЯКІ ПОСТАЧАЮТЬСЯ НЕСТЕРИЛЬНИМИ	22
10. ПОВТОРНА СТЕРИЛІЗАЦІЯ	24
11. ЗАХОДИ БЕЗПЕКИ	24
12. ПІСЛЯОПЕРАЦІЙНІ РЕКОМЕНДАЦІЇ	25
13. ВИДАЛЕННЯ ІМПЛАНТАТУ ПІСЛЯ ЛІКУВАННЯ	25



Уповноважений представник в Україні:

ТОВ «ХМ»

01601 Київ, Україна,
вул. Бульварно-Кудрявська 27, оф.8
Тел. +380442000117
Факс: +380442000117
e-mail: xmuua@ua.fm
e-mail: xm.kiev.ua@gmail.com



UA.TR.099



Знак відповідності директивам Європейського Союзу у сфері безпеки продукції



ЗНАК ВІДПОВІДНОСТІ ТЕХНІЧНИМ РЕГЛАМЕНТАМ

1. ПРИЗНАЧЕННЯ І ПОКАЗАННЯ

1. Системи стабілізації хребта CHARSPINE, CHARSPINE2 та BIALSTAB призначені для іммобілізації та стабілізації відділів хребта для досягнення їх зрощення у скелетно зрілих пацієнтів.
 - 1) Системи CHARSPINE (*система стержня 6,0 мм*) призначена для стабілізації гвинтами транспедикулярними грудно-попереково-крижового відділу хребта з заднього доступу, а також грудно-поперекового відділу з передньо-бокового доступу.
 - 2) Скоби, що входять до системи стабілізації транспедикулярними гвинтами CHARSPINE, CHARSPINE2, призначені лише для застосування з переднього доступу.
 - 3) Система CHARSPINE2 (*система стержня 6,0 мм*) призначена для стабілізації гвинтами транспедикулярними грудно-попереково-крижового відділу хребта, а також стегна з заднього доступу та грудно-поперекового відділу з передньо-бокового доступу.
 - 4) Система стабілізації транспедикулярними гвинтами CHARSPINE, CHARSPINE2 складається з наступних імплантів: гвинтів транспедикулярних, гвинтів моноаксіальних та гвинтів поліаксіальних, гачків для хребта, гвинтів затискових, стержнів, з'єднувачів стержня, з'єднувачів поперечних та скоб.
 - 5) Система стабілізації транспедикулярними гвинтами BIALSTAB (*система стержня 5,0 мм*) призначена для лікування грудно-поперекового відділу хребта лише з заднього доступу у пацієнтів тендітної статури (*невисокого зросту та струнких*).
 - 6) Система стабілізації хребта BIALSTAB складається з наступних імплантів: гвинтів транспедикулярних, гвинтів моноаксіальних та гвинтів поліаксіальних, гачків для хребта, гачків протилежних, гвинтів та блокуючих гвинтів, стержнів та поперечних з'єднувачів.
 - 7) Гачки системи CHARSPINE, CHARSPINE2 та BIALSTAB призначені для застосування лише з заднього доступу.
 - 8) Показання до застосування:
 - a) Дегенеративне захворювання диску (*DDD – Degenerative Disc Disease*), що визначається як корінцевий синдром та/або мієлопатія з грижею диску та/або утворення остеофітів на задніх кінцевих пластинках відростків, що спричиняють симптоми радикулопатії та/або компресію спинного мозку, підтверджену рентгенівським дослідженням. Пацієнти, яким призначено лікування, повинні мати зрілий скелет і пройти шестимісячне лікування.
 - b) Спондилолітези.
 - c) Переломи та нестабільності.
 - d) Деформації (*наприклад, сколіози або кіфози*).
 - e) Пухлини.
 - f) Стенози.
 - g) Псевдоартрози.
 - h) Відсутність зрощення після попередніх операцій.
 - 9) Система стабілізації канюльованими гвинтами транспедикулярними CHARSPINE2 MIS призначена для малоінвазивного трансдермального лікування грудно-попереково-крижового відділу хребта з заднього доступу. Гвинти системи CHARSPINE2 MIS обладнані боковими отворами (*фенестраціями*), які дають змогу вводити кістковий цемент.
 - 10) Система стабілізації гвинтами транспедикулярними CHARSPINE2 MIS складається з канюльованих, фенестрованих гвинтів поліаксіальних (*багатоосьових*) та стержнів, призначених для трансдермального методу.
2. Система блокуваних шийних пластин призначена для лікування шийного відділу хребта з переднього хірургічного доступу. До складу системи входять пластини шийні блокувані, гвинти блокуючі та інструменти, необхідні для їх кріплення у кісткових структурах. За допомогою системи можуть виконуватись, для пластин з чотирма та більше отворами – стабілізація та іммобілізація шийного відділу хребта або додаткова стабілізація у поєднанні з іншою системою стабілізації шийного відділу хребта; пластини з двома отворами застосовуються лише для захисту від виштовхування імплантованих міжхребцевих шийних кейджів з міжхребцевого простору.
 - 1) Показання до застосування пластин з чотирма та більше отворами:
 - a) Нестабільності, які можуть бути причиною травм або можуть бути пов'язані з корекцією деформації лордозу або шийного кіфозу.
 - b) Хибні суглоби, що виникли в результаті невдачі попередньої операції.
 - c) Нестабільності, пов'язані з реконструктивною хірургією у разі пухлини.
 - d) Нестабільності, пов'язані з копектомією одного або кількох рівнів.
 - e) Стеноз хребтового каналу та шийна мієлопатія.
 - 2) Показання до застосування пластин з двома отворами:
 - a) Застосування в операційній процедурі міжхребцевих кейджів, для яких пластини з двома отворами є захистом від виштовхування з міжхребцевого простору. Пластини шийні з двома отворами не можуть використовуватись для

стабілізації шийного відділу хребта як самостійні імплантати!

3. Система стабілізації Charstpine OCT призначена для іммобілізації та стабілізації сегментів хребта з заднього доступу для досягнення їх зрощення при лікуванні черепно-шийної нестабільності з'єднання, шийного відділу хребта (C1-C7) та грудного відділу хребта (T1-T3) у скелетно зрілих пацієнтів. Система складається з гвинтів поліаксіальних, гвинтів затискових, стержнів з'єднувальних, пластин та гвинтів для потилиці.
 - 1) Показання для застосування:
 - a) Переломи та нестабільності.
 - b) Деформації.
 - c) Стеноз каналу хребта.
 - d) Відсутність зрощення після попередніх операцій (*наприклад, псевдоартроз*)
 - e) Пухлини, які вражають шийний/грудний відділ хребта.
 - f) Дегенеративне захворювання, включаючи радикулопатію та/або мієлопатію, дискогенний біль у шиї та/або плечі, підтверджена рентгенографічними дослідженнями.
 4. Імплантати системи титанових міжхребцевих кейджів CHARSPINE розроблені для імплантації з обох боків (*у парах*) та призначені для імплантації з заднього доступу. Система міжхребцевої стабілізації складається з титанових міжхребцевих кейджів.
 - 1) Показання до застосування:
 - a) Лікування дегенеративного захворювання міжхребцевих дисків (DDD – Degenerative Disc Disease).
 - b) Нестабільності хребців.
 - c) Спондилолістези 1-го рівня.
 - d) Ревізія хірургія.
 - 2) Імплантати слід застосовувати на одному або двох сусідніх рівнях від L2 до S1. Пацієнти, яким призначено операцію, повинні мати зрілий скелет і пройти шестимісячне лікування. Імплантати системи між хребцевий кейджів слід застосовувати разом з аутогенним трансплантатом кістки та іншими додатковими стабілізаційними виробами, допущеними до застосування під час проведення операції на поперековому відділі хребта (*Напр. Система задніх транспецикулярних гвинтів та стержнів*).
 5. Для імплантації перерахованих вище виробів призначені спеціалізовані набори інструментів компанії **ChM**. Разом з набором інструментів надається операційна техніка. Операційна техніка не є докладною інструкцією, рішення про вибір відповідної техніки та детального методу хірургічного втручання для конкретного пацієнта приймає лікар.

2. ПРОТИПОКАЗАННЯ

1. Протипоказання можуть бути відносні та абсолютні. Вибір відповідного імплантату повинен бути старанно продуманий, слід брати до уваги повну оцінку стану пацієнта. Перераховані нижче стани можуть унеможливити або зменшити шанс на успішне проведення операції:
 - 1) Інфекція у місці оперативного втручання.
 - 2) Симптоми місцевого запалення.
 - 3) Підвищена температура або лейкоцитоз.
 - 4) Хворобливе ожиріння (*визначене згідно стандартів ВООЗ*).
 - 5) Вагітність.
 - 6) Захворювання нервово-м'язової системи, які можуть спричиняти високий ступінь ризику невдалої операції або післяопераційних ускладнень.
 - 7) Будь-який інший стан, який перешкоджає досягненню позитивних результатів застосування імплантату та порушує нормальний процес регенерації кістки, наприклад, наявність пухлин або вроджених вад, перелом поблизу місця операції, прискорена ШОЕ, яка не є наслідком інших захворювань, підвищена кількість лейкоцитів в крові або явний зсув вліво мазка лейкоцитів.
 - 8) Підозрювана або доведена алергія на матеріал імплантату або його несприйняття. Лікар повинен визначити, чи має пацієнт схильність до алергічних реакцій на матеріал імплантату (*складові імплантатів зазначені у розділі МАТЕРІАЛ ІМПЛАНТАТУ*).
 - 9) Будь-яка ситуація, яка не потребує хірургічного втручання.
 - 10) Будь-яка ситуація, не описана в показаннях.
 - 11) Будь-який пацієнт, який відмовляється від дотримання післяопераційних рекомендацій. Психічне захворювання, старість, залежність від наркотиків, алкоголю або паління можуть бути причиною ігнорування пацієнтом обмежень і заходів безпеки під час застосування імплантату.
 - 12) Будь-яка ситуація, в якій обрані елементи імплантату були б занадто великими або занадто малими для отримання позитивного

результату.

- 13) Будь-яка ситуація, що вимагає поєднання елементів різних систем, виготовлених з різних металів.
- 14) Будь-яка ситуація, в якій місце операції недостатньо покрито тканиною.
- 15) Будь-яка ситуація, в якій застосування імплантату порушило б перебіг фізіологічних процесів.
- 16) Недостатня якість кістки для стабільного кріплення імплантатів (*в тому числі резорбція кістки, остеопенія та/або остеопороз*). Оперативне лікування цим методом не повинно застосовуватись для пацієнтів зі спадковою або набутою ламкістю кісток або проблемами з декальцифікацією кістки.
- 17) Будь-яка ситуація, яка не вимагає іммобілізації хребта.
- 18) Сильна анатомічна деформація, спричинена вродженими аномаліями.
- 19) Імплантати не можна застосовувати у дітей та у пацієнтів, хребет яких постійно розвивається.
- 20) Порушення кровопостачання поблизу місця оперативного втручання.
- 21) Додаткові протипоказання, пов'язані з аугментацією кісткового цементу, включають:
 - a) підозрювану або доведену алергію або непереносимість будь-якого з компонентів кісткового цементу,
 - b) вибуховий перелом хребта з $\geq 20\%$ стенозу хребтового каналу,
 - c) осідання тіла спинного мозку більш ніж на 1/3 первинної висоти,
 - d) перелом хребця з неврологічним дефіцитом або радикулопатією,
 - e) порушення стінки кореня спинної дуги при введенні гвинта. Ін'єкція кісткового цементу в такому разі буде пов'язана з високим ризиком витікання до хребтового каналу або між хребцевого отвору.
2. Вищенаведений перелік протипоказань не є вичерпним.

3. НЕБАЖАНІ НАСЛІДКИ

1. Небажані наслідки можуть вимагати повторної операції або коригування. Хірург повинен попередити пацієнта про можливість виникнення небажаних наслідків.
2. Наведений нижче перелік небажаних наслідків не є вичерпним. Існує ризик виникнення небажаних наслідків невідомої етіології, спричинених поєднанням багатьох факторів.
3. До потенційно небажаних наслідків належать:
 - 1) Пошкодження імплантату (*перелом, деформація або роз'єднання*).
 - 2) Раннє або пізнє ослаблення кріплення або зміщення імплантату з місця первинного введення.
 - 3) Можливість виникнення корозії в результаті контакту з іншими матеріалами.
 - 4) Реакція організму на імплантати як на сторонні тіла, наприклад, можливість виникнення пухлини, розвиток аутоімунного захворювання та/або рубцювання.
 - 5) Компресія навоклишніх тканин або органів.
 - 6) Інфекція
 - 7) Перелом або адаптивна перебудова кісткової тканини, що спричиняє втрату кістки вище, нижче або у місці хірургічного втручання.
 - 8) Кровотеча з кровоносних судин та/або гематоми.
 - 9) Біль
 - 10) Нездатність виконувати звичайні щоденні дії.
 - 11) Зміна психічного стану.
 - 12) Смерть.
 - 13) Тромбоз глибокої вени, тромбофлебіт.
 - 14) Виникнення труднощів дихання, напр. емболія легень, ателектаз, бронхіт, пневмонія, легенева інфекція, порушення росту легень, дихальний ацидоз тощо.
 - 15) Поява рубців, які можуть спричинити неврологічні розлади або компресію нервів та/або біль.
 - 16) Припинення можливого росту оперованої частини хребта.
 - 17) Перелом, мікроперелом, резорбція, пошкодження або прокол однієї з кісток хребта (*в тому числі крижової кістки, енфізіви та/або тіла хребця*) та/або трансплантату кістки або місця забору трансплантату в місці оперативного втручання, а також вище та нижче цього місця. Ретропульсія трансплантату.
 - 18) Втрата неврологічних функцій, виникнення радикулопатії, розрив твердої оболонки спинного мозку та/або виникнення болю. Ослаблення нервово-судинної системи, в тому числі параліч, тимчасова або постійна ретроградна еякуляція у чоловіків та інші тяжкі пошкодження тіла. Витікання спинномозкової рідини.
 - 19) Грижа пульпозного ядра, пошкодження між хребцевого диска або дегенеративні зміни на рівні місця оперативного втручання, або вище чи нижче цього рівня.
 - 20) Ішурія, нетримання сечі або інші розлади сечової системи.

- 21) Ослаблення органів розмноження, в тому числі безпліддя, відсутність статевого життя та сексуальна дисфункція.
- 22) Ослаблення шлунково-кишкової системи.
- 23) Уповільнене кісткове зрощення або відсутність видимого кісткового мозолу, формування хибного суглоба.
- 24) Втрата належної кривизни хребта, необхідність виправлень, зміни росту пацієнта, вкорочення хребта.
- 25) Втрата або підвищення рухливості або функцій хребта.
- 26) Ускладнення в місці взяття трансплантату для імплантації.
- 27) Запалення диску, запалення павутинної оболонки та/або інший вид запалення.
- 28) Додаткові потенційно несприятливі події, пов'язані з аугментацією кісткового цементу, включають:
 - a) витік кісткового цементу за межі передбаченого місця з введенням його в судинну систему спричиняє емболію легень та/або серця або інші клінічні наслідки,
 - b) витік кісткового цементу у між хребцевий диск та/або прилеглі тканини,
 - c) витік кісткового цементу у хребтовий канал або в між хребцевий отвір, що може призвести до паралічу або втрати чутливості,
 - d) для ознайомлення з іншими можливими небажаними наслідками, пов'язаними безпосередньо з конкретним кістковим цементом, слід уважно прочитати інструкцію, яка постачається разом з цим продуктом.
- 29) Операції шийного відділу хребта можуть бути пов'язані з судинними та нервовими ускладненнями, такими як пошкодження артерій та спинного мозку, пошкодження периферійних нервів, включаючи периферійний параліч, сенсорні розлади, втрата або порушення функції сечового міхура та функції кишечника.

4. ПОПЕРЕДЖЕННЯ

1. Пацієнту слід повідомити важливу медичну інформацію, яка наведена у цьому документі.
2. Вибір відповідної форми та розміру імплантату для кожного пацієнта є важливим елементом, який забезпечує успішне проведення операції. Відповідальність за вибір покладається на хірурга.
3. Передопераційні та операційні процедури, в тому числі знання хірургічних технік, а також відповідне розміщення імплантатів є дуже важливими факторами, вирішальними для успішного проведення операції.
4. Не кожен пацієнт досягає позитивного результату. Це правило особливо стосується випадків, у яких інші фактори, пов'язані зі станом пацієнта, можуть завадити отриманню позитивного результату.
5. Значний вплив на отримані результати має правильний вибір пацієнта та дотримання ним відповідних післяопераційних рекомендацій. У пацієнтів, які курять тютюн, зрощення кісток відбувається рідше. Таких пацієнтів слід попередити про такий факт та застерегти від наслідків.
6. Пацієнти з ожирінням, які погано харчуються та/або зловживають алкоголем або наркотиками, а також пацієнти, які мають слабкі м'язи та низьку якість кістки, та/або пацієнти з паралічем нервів не є найкращими кандидатами для проведення хірургічної стабілізації. Ці пацієнти не можуть або не готові дотримуватись рекомендацій та післяопераційних обмежень.
7. Хірург повинен повідомити пацієнта про те, що виріб не може повернути і не повертає повну функціональність та спритність здорової людини.
8. Імплантати призначені для підтримки процесу лікування і **НЕ** призначені для заміщення структур і переносу навантаження тіла у ситуації незавершеного процесу лікування.
9. Жоден імплантат не здатний переносити навантаження ваги тіла без збереження біомеханічної безперервності кістки.
10. У ситуації уповільненого зрощення або відсутності кістки, навантаження на імплантат може призвести до потенційного згинання, розхитування, роз'єднання або перелому втими імплантату.
11. Всі хірургічні імплантати під час використання піддаються повторюваним напругам, що можуть призвести до втими матеріалу і пошкодження імплантату.
12. Для попередження надмірних напружень в імплантаті, які могли б призвести до відсутності зрощення або пошкодження імплантату, та супутніх клінічних проблем, хірург повинен повідомити пацієнта про обмеження, пов'язані з фізичною активністю в період лікування.
13. Надмірна вага пацієнта може спричинити додаткові напруги та деформації виробу, що може прискорити втому матеріалу, з якого виготовлено імплантат, та призвести до його деформації або пошкодження.
14. Імплантат може бути пошкоджений або тріснути в результаті підвищеної активності або травми, а також в подальшому може потребувати заміни.
15. Якщо робота або активність пацієнта (*наприклад, постійне ходіння, біг, підняття важких предметів, навантаження на м'язи*) можуть створювати надмірне навантаження на імплантат, пацієнт має бути поінформований що це може стати причиною пошкодження імплантату.
16. Застосування даного виробу без кісткового трансплантату, або у випадках, коли зрощення не настало, завершиться невдачею.

17. Додаткові попередження, пов'язані з аугментацією кісткового цементу, включають наступне:

- 1) Обов'язково слід ознайомитись з інструкцією з використання кісткового цементу, а також шприца та комплексу для змішування і подачі цементу для аналізу попереджень щодо застосування цього обладнання.
- 2) Слід застосовувати лише цемент, призначений для трансдермальної пластики хребта, запропонований або рекомендований компанією **ChM**.
- 3) Слід використовувати лише шприци для цементу, які постачаються компанією **ChM** та призначені для з'єднання з гвинтами системи CHARSPINE2 MIS. Застосування шприців інших виробників може призвести до витікання цементу та пов'язаними з цим ускладненнями.
- 4) Слід застосовувати лише ті засоби для змішування / введення цементу, які постачаються або рекомендуються компанією **ChM**. Необхідно переконатись, що елементи пристрою для змішування / введення цементу сумісні зі шприцом для цементу і щільно з'єднані перед ін'єкцією цементу. Неправильно захищені з'єднання можуть спричинити випадкове роз'єднання компонентів та витік цементу.
- 5) Гвинти фенестровані CHARSPINE2 MIS не можуть бути вміщені бікортикально. Дуже важливо не пошкодити стінки кореня дуги і переднього кортикального шару спинного мозку, щоб уникнути деформації цементу в заочеревинному просторі. Це може призвести до серйозних ускладнень, включаючи витік цементу, емболію і навіть смерть, особливо якщо цемент випадково витікає з кінчика гвинта.
- 6) Дуже важливими є підготовка кореня дуги, правильний підбір розміру гвинтів та їх правильне встановлення, а також акуратна техніка введення цементу. Існує ризик витоку цементу до кореня дуги якщо гвинт закороткий, або якщо до тіла хребця введено надмірну кількість цементу. Надто агресивна ін'єкція цементу також може призвести до його витоку.
- 7) Якщо аугментація цементом застосовується для багатьох гвинтів на різних рівнях, слід звернути увагу на те, щоб не перевищити робочого часу для цементу до завершення ін'єкції цементу за допомогою гвинта. Коли робочий час для цементу добігає кінця, слід застосувати нову цементну упаковку.
- 8) Пристрій для змішування / введення цементу призначений для одноразового застосування з одним пакетом кісткового цементу. Якщо є потреба взяти другу упаковку цементу, слід скористатись новим пристроєм для змішування / введення цементу.
- 9) Не можна вводити цемент, якщо відчувається надмірний опір. Завжди слід визначити причину опору та вжити відповідних заходів. Якщо цемент видно ззовні тіла хребця або в кровоносній системі під час процедур, слід негайно припинити введення.
- 10) Дуже важливо після введення цементу не прикладати жодних обертальних зусиль до гвинта, щоб не зруйнувати цементні мости між гвинтом та кісткою.
- 11) Після закінчення введення цементу шприц для кісткового цементу повинен бути відразу видалений з гвинта. Якщо цемент застигне поки шприц ще приєднаний до гвинта, це може ускладнити його видалення, а для створення наступного рівня буде потрібен новий шприц.
- 12) Під час введення цементу надзвичайно важливим є рентген-контроль (*рентген або КТ*), щоб хірург відслідковував процес наповнення та припинив процедуру при виявленні найменшого витоку цементу. Застосування належного діагностичного обладнання дасть змогу підтвердити правильне розміщення гвинта, цілісність оточуючих структур на належне розміщення введеного цементу.

5. ПАКУВАННЯ ТА ЗБЕРІГАННЯ

1. Імпланти є виробами одноразового використання; постачаються в стерильному та нестерильному вигляді.
2. Імпланти, не визначені як стерильні, є нестерильними.
3. Упаковка імплантату в момент його отримання повинна бути неушкодженою.
4. Імпланти можуть постачатись в індивідуальній упаковці. Індивідуальна упаковка виробу вміщує:
 - 1) стерильна версія – одну штуку виробу в стерильному вигляді. Типовою упаковкою є подвійна упаковка, виготовлена з плівки тайвек, або одиничний блістер.
 - 2) нестерильна версія – одну штуку виробу. Типовою упаковкою є прозорі пакети з плівки.
5. Імпланти можуть постачатись на підставках, піддонах (*винятково в нестерильному вигляді*)
6. Стерильна упаковка позначена символом стерильності.
7. Вироби постачаються з етикеткою. Ця етикетка (як основна) містить наступні дані:
 - 1) Стерильний виріб:
 - a) логотип **ChM** та адресу заводу-виробника.
 - b) Найменування, розмір виробу, а також номер за каталогом (*Ref*), наприклад: 3.XXXX.XXX.
 - c) Номер виробничої партії (*LOT*), наприклад XXXXXXX.
 - d) Матеріал імплантату (*див.розділ МАТЕРІАЛ ІМПЛАНТАТУ*).

- e) Символ STERILE на позначення стерильного виробу, а також символ методу стерилізації, наприклад R або VN202 (*символи описано в кінці цієї інструкції*).
 - f) Номер партії стерилізації, наприклад S-XXXXXXX.
 - g) Піктограму виробу, а також інформаційні символи (*символи описано в кінці цієї інструкції*).
 - h) Термін придатності та метод стерилізації.
- 2) Нестерильний виріб
- a) логотип **ChM** та адресу заводу-виробника.
 - b) Найменування, розмір виробу, а також номер за каталогом (*Ref*), наприклад: 3.XXXX.XXX.
 - c) Номер виробничої партії (*LOT*), наприклад XXXXXXX.
 - d) Матеріал імплантату (*див.розділ МАТЕРІАЛ ІМПЛАНТАТУ*).
 - e) Символ NON-STERILE на позначення нестерильного виробу.
 - f) Піктограму виробу, а також інформаційні символи (*символи описано в кінці цієї інструкції*).
 - g) Термін придатності (*для полімерних виробів*)
8. Крім основної етикетки виробу, на упаковці також може бути вміщена додаткова етикетка на виконання специфічних вимог певного району ринку (*наприклад, законодавчі вимоги країни, в якій буде розповсюджуватись виріб*).
9. Всередині упаковки може знаходитись: інструкція з використання, а також етикетки, призначені для включення в медичну картку пацієнта (*так звані «етикетки пацієнта»*).
10. Залежно від розміру та виду виробу, на його поверхні може бути вміщено наступну інформацію: логотип заводу-виробника, номер виробничої партії (*LOT*), номер за каталогом (*REF*), вид матеріалу та розмір.
11. Імплантат слід зберігати в призначених для нього захисних упаковках в чистому і сухому приміщенні при кімнатній температурі повітря та в умовах, що забезпечують захист від безпосереднього потрапляння сонячних променів.

6. МАТЕРІАЛ ІМПЛАНТАТУ

1. Ідентифікація матеріалів
- 1) Залежно від матеріалу, що використовується, на поверхні виробу може бути вміщено наступні символи:
 - a) Титан та його сплави: символ (T).
 - b) Сплав кобальту: символ (Co).
 - 2) Стержні, які належать до систем педикюлярної стабілізації CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS та BIALSTAB виготовлені з імплантаційного сплаву титану або сплаву кобальту.
 - 3) Решта компонентів систем CHARSPINE, CHARSPINE2, CHARSPINE2 MIS та BIALSTAB виготовлені з імплантаційного сплаву титану.
 - 4) Відсотковий вміст елементів в імплантаційних матеріалах (*максимальні значення*):
 - a) Сплав титану згідно ISO 5832-3/ASTM F136: [Al:6.75|V:4.5|Fe:0.3|O:0.2|C:0.08|N:0.05|H:0.015|Ti:залишок.
 - b) Сплав титану згідно ISO 5832-11/ASTM F1295: [Al:6.5|Nb:7.5|Ta:0.5|Fe:0.25|O:0.2|C:0.08|N:0.05|H:0.009|Ti:залишок.
 - c) Сплав кобальту згідно ISO 5832-12/ASTM F1537: [Cr:30|Mo:7|Fe:0.75|Mn:1|Si:1|C:0.14|Ni:1|N:0.25|Co: залишок.
 - 3) УВАГА! Елементи, виготовлені з імплантаційного титану, сплаву та/або сплаву кобальту можуть використовуватись разом, в одному складі імплантатів. Використовувати елементи з титану, сплаву титану та/або сплаву кобальту зі сталевими компонентами заборонено, оскільки це може призвести до виникнення корозії та ослаблення механічної міцності імплантатів.
2. Сумісність з магнітним резонансом.
- 1) Імплантати компанії **ChM**, які повністю виготовлені або містять елементи з титану, сплавів титану та сплавів кобальту, умовно сумісні з дослідженням магнітним резонансом.
 - 2) Сканування пацієнта є безпечним при дотриманні наступних параметрів:
 - a) статичне магнітне поле з індукцією лише 1,5 та 3 тесла,
 - b) просторовий градієнт магнітного поля ≤ 720 гаусс/см,
 - c) максимальний для даної системи MPT коефіцієнт власного поглинання (*SAR*), який дорівнює 2 Вт/кг для 15-хвилинного сканування.
 - 3) УВАГА! Користувач зобов'язаний повністю ознайомитись з протипоказаннями та попередженнями виробника обладнання МРТ, на якому планується проведення дослідження пацієнта.
 - 4) Знімок МРТ може бути порушений, якщо область дослідження співпадає з місцем розташування імплантату або поблизу нього.
 - 5) Не варто проводити дослідження за допомогою магнітно-резонансної томографії, якщо цілісність тканин, а також правильність кріплення імплантату і неможливість визначення його належного розташування викликають сумніви.

7. ПЕРЕДОПЕРАЦІЙНІ ВКАЗІВКИ

1. Для проведення процедури можуть бути обрані лише пацієнти, які відповідають критеріям, наведеним у розділі ПРИЗНАЧЕННЯ І ПОКАЗАННЯ.
2. Слід уникати застосування процедури у пацієнтів зі станами та/або схильностями, наведеними у розділі ПРОТИПОКАЗАННЯ.
3. Перед прийняттям рішення про імплантацію, лікар повинен проінформувати хворого про показання та протипоказання до даного типу операції, а також про можливість виникнення післяопераційних ускладнень. Пацієнт також повинен зрозуміти мету та спосіб проведення операції, а також знати про функціональний та естетичний ефект даного способу лікування. Правильний клінічний діагноз та старанно спланована операція, разом з досконалим її проведенням забезпечують хороший кінцевий результат лікування.
4. Лікар повинен визначити, чи має пацієнт схильність до алергічних реакцій на матеріал імплантату, провівши відповідні дослідження (*компоненти сплавів матеріалів імплантатів зазначено у розділі МАТЕРІАЛ ІМПЛАНТАТУ*).
5. Операцію з імплантації повинен проводити хірург, який знає відповідні правила та операційні техніки, а також володіє практичними навичками роботи з інструментами компанії **ChM**. Відповідальність за вибір відповідної операційної техніки для конкретного пацієнта несе лікар.
6. Операція повинна бути старанно спланована. Розмір імплантату, що необхідний для конкретного випадку, слід визначити ще перед початком операції. На момент початку операції повинен бути доступний відповідний запас імплантатів потрібних розмірів, а також розмірів більших та менших від тих, які будуть використані.
7. Хірург повинен ознайомитись з певними елементами системи імплантатів ще перед їх застосуванням, а також повинен особисто перевірити комплектність усіх потрібних частин та інструментів до початку операції.
8. Імплантат не можна використовувати, якщо пошкоджена первинна стерильна упаковка. Стерильність не може бути гарантована, якщо упаковку пошкоджено. Слід старанно перевірити упаковку перед використанням.
9. Імплантати постачаються у захисних упаковках. В момент отримання упаковки повинні бути непошкодженими.
10. Усі імплантати та інструменти перед початком використання слід піддати процесам миття, дезінфекції та стерилізації, окрім виробів, які постачаються в стерильному вигляді. Про всяк випадок мають бути доступні додаткові стерильні елементи.
11. Перед початком операції імплантати, призначені для введення, слід старанно перевірити на наявність потенційних пошкоджень, таких як подряпини, вм'ятини, сліди корозії та деформації форми. Пошкоджений імплантат не можна імплантувати.

8. РЕКОМЕНДАЦІЇ ДЛЯ ІМПЛАНТАТІВ, ЯКІ ПОСТАЧАЮТЬСЯ СТЕРИЛЬНИМИ

1. Імплантат в стерильному вигляді постачається в стерильній упаковці, на якій вміщено напис «*STERILE*». Напис означає, що виріб стерильний, а за процес стерилізації повністю відповідає виробник. Стерилізація проводиться з застосуванням одного з наступних методів:
 - 1) гамма-опроміненням з застосуванням мінімальної дози **25 кГр**,
 - 2) парою перекису водню.
2. На етикетці виробу зазначено символ, що інформує про метод стерилізації, який використовувався (*символи описано на початку даної інструкції*).
3. Перед використанням стерильного виробу слід дотримуватись наведених нижче правил:
 - 1) Перевірити термін придатності стерилізації. Не використовувати виріб, якщо термін придатності стерилізації закінчився!
 - 2) Перевірити стерильну упаковку на предмет пошкоджень. Не використовувати виріб, якщо стерильну упаковку пошкоджено!
 - 3) Перевірити колір індикатора стерильності на стерильній упаковці, який свідчить про проведену стерилізацію виробу. Для використання придатні лише вироби з наступними індикаторами:
 - a) червоного кольору – для виробів, стерилізований гамма-опроміненням.
 - b) синього – для виробів, стерилізований парою перекису водню.
4. **УВАГА!** Вироби слід витягати з упаковок способом, який відповідає правилам асептики.

9. РЕКОМЕНДАЦІЇ ДЛЯ ІМПЛАНТАТІВ, ЯКІ ПОСТАЧАЮТЬСЯ НЕСТЕРИЛЬНИМИ

1. Наведені нижче рекомендації стосуються використання нестерильних імплантатів. Імплантат, який же був імплантований, не можна обробити і використати повторно.
2. Імплантат, який не був у використанні, але був забруднений кров'ю, тканинами та/або рідинами та виділеннями організму, не може бути використаний повторно і підлягає обробці згідно протоколу лікувального закладу. Компанія **ChM** не рекомендує здійснювати повторну обробку забруднених імплантатів. Компанія **ChM** також не несе відповідальності у разі проведення повторної обробки брудних імплантатів.
3. Перед використанням нестерильного виробу слід дотримуватись таких правил:

- 1) Виріб слід піддати процесам чищення, дезінфекції, стерилізації.
- 2) Старанне чищення є складним процесом, успішність якого залежить від: якості води, кількості та типу засобу для чищення, методу чищення (*ручний, автоматичний*), старанного прополіскування та сушіння, правильної підготовки виробу, часу, температури, а також акуратності особи, яка відповідає за процес чищення.
- 3) Медичний заклад несе відповідальність за ефективність проведених процесів чищення, упаковки та стерилізації з використанням наявного обладнання, матеріалів та належним чином навченого персоналу.
4. Підготовка до чищення та дезінфекції (*для всіх методів*)
 - 1) Перед процедурою чищення, імплантат слід дістати з оригінальної індивідуальної упаковки. Упаковку слід видалити. Етикетки пацієнта, доставлені разом з виробом, слід вберегти від втрати або знищення.
 - 2) Для запобігання зараженню, імплантати не повинні контактувати з забрудненими виробами / матеріалами.
 - 3) Промити проточною водою та видалити усі можливі забруднення з поверхні (*які виникли, наприклад, в результаті пошкодження індивідуальної упаковки*), використовуючи одноразові серветки, паперові рушники або щітки з синтетичних матеріалів (*рекомендовано нейлонові щітки*).
 - 4) УВАГА! Заборонено використовувати щітки, виготовлені з металу, щетини або матеріалів, які могли б призвести до пошкодження виробу.
5. Процес чищення та дезінфекції
 - 1) Ця інструкція містить опис двох погоджених (*валідованих*) компанією **ChM** методів чищення та дезінфекції: ручний метод з ультразвуковим чищенням, а також автоматичний метод. Рекомендовано застосовувати автоматизовані процедури чищення та дезінфекції (*в мийці-дезінфекторі*).
 - 2) Мийні та дезінфікуючі засоби, обрані з-поміж доступних у продажу, повинні бути належними та призначеними для використання з медичними виробами. Слід дотримуватись інструкції та рекомендацій, передбачених виробниками цих засобів. Рекомендується застосування водних розчинів мийно-дезінфікуючих засобів з рівнем pH між 10,4 та 10,8. Компанія **ChM** в процесі валідації описаних рекомендацій щодо чищення та дезінфекції використовувала наступні експлуатаційні матеріали. Окрім перерахованих, допускається також застосування інших доступних матеріалів, застосування яких може мати аналогічний ефект:
 - a) мийний засіб Dr.Weigert (*виробник*) neodisher® MediClean forte (*назва мийного засобу*);
 - b) дезінфікуючий засіб Dr.Weigert (*виробник*) neodisher® Septo Active (*назва дезінфікуючого засобу*).
 - 3) Ручний метод з ультразвуковим чищенням
 - a) Обладнання та засоби: пристрій для ультразвукового чищення, м'які безворсові тканини, щітки з синтетичних матеріалів, водний розчин мийного, дезінфікуючого та мийно-дезінфікуючого засобу.
 - b) Приготувати водний розчин мийного засобу (*температура 40+/-2°C та рівень pH 10,4-10,8*). Слід дотримуватись рекомендацій, викладених в інструкції виробника даного засобу щодо температури, концентрації, часу експозиції та якості води.
 - c) Імплантат повністю замочити у водному розчині мийного засобу та піддати ультразвуковому чищенню протягом 15 хвилин.
 - d) Імплантат старанно прополоскати під проточною водою, звертаючи особливу увагу на отвори та важкодоступні місця. Рекомендовано полоскати в демінералізованій воді.
 - e) Візуально оглянути всю поверхню імплантату на наявність забруднень. Пошкоджені імплантати повинні бути видалені. Брудні імплантати слід піддати повторному чищенню.
 - f) Виріб старанно висушити одноразовою м'якою безворсовою тканиною.
 - g) Підготувати водний розчин дезінфікуючого засобу (*температура 20+/-2°C*), використовуючи 20 грамів засобу на 1 літр води. Імплантат повністю замочити у розчині, час дії – 15 хвилин (*слід дотримуватись рекомендацій, наведених в інструкції виробника даного засобу щодо температури, концентрації, часу експозиції та якості води*).
 - h) Після завершення експозиції імплантат слід старанно прополоскати під проточною водою, звертаючи особливу увагу на отвори та важкодоступні місця. Рекомендовано полоскати в демінералізованій воді.
 - i) Виріб старанно висушити. Рекомендована сушка в печі при температурі від 90°C до 110°C, тривалість – 60 хвилин.
 - j) Візуально оглянути всю поверхню виробу.
 - 4) Автоматичний метод з застосуванням мийки-дезінфектора
 - a) Обладнання і засоби: мийка-дезінфектор, водний розчин мийного засобу.
 - b) УВАГА! Обладнання для миття / дезінфекції повинно відповідати вимогам, визначеним стандартом ISO 15883. Миття у мийці-дезінфекторі слід здійснювати згідно внутрішнім процедурами медичного закладу та рекомендаціям виробника даного мийно-дезінфікуючого обладнання, а також згідно інструкції з використання даного мийного засобу, розробленої його виробником.
 - c) Імплантат слід піддати машинному миттю у мийці-дезінфекторі, застосовуючи наступні параметри циклу: (I) –

попереднє миття в холодній водопровідній воді, час – 2 хвилини; (2) – миття у водному розчині мийного засобу при температурі $+5/-2^{\circ}\text{C}$ та pH 10,4-10,8; час – 10 хвилини; (3) – полоскання в демінералізованій воді, час – 2 хвилини; (4) – термічна дезінфекція в демінералізованій воді при температурі 90°C , час – мінімум 5 хвилини; (5) – сушка при температурі від 90°C до 110°C , час – 40 хвилини.

6. Упаковка

- 1) Очищені сухі імплантати слід запакувати в упаковку, призначену для рекомендованої парової стерилізації. Упаковка та процес упаковки повинні відповідати вимогам стандартів EN ISO 11607. Упаковувати слід в умовах контрольованої чистоти. Виріб має бути упакований так, щоб під час видалення з упаковки, в момент використання не відбулося повторної контамінації.

7. Стерилізація

- 1) Вимитий, продезінфікований та висушений виріб слід піддати стерилізаційному процесу згідно чинних процедур клієнта. Рекомендується вакуумна парова стерилізація (*водяною паром під тиском*):
 - a) температура: 134°C ;
 - b) мінімальний час експозиції: 5 хвилини;
 - c) мінімальний час сушіння: 20 хвилини.
- 2) УВАГА!
 - a) процес стерилізації має бути валідований та регулярно контролюватись згідно вимог стандарту EN ISO 17665-1.
 - b) Метод стерилізації повинен гарантувати ефективність та відповідність вимогам стандарту EN 556-1 для забезпечення необхідного рівня гарантованої стерильності $\text{SAL} = 10^{-6}$ (*SAL – sterility assurance level*).
 - c) Імплантат не можна стерилізувати в упаковці, в якій його було доставлено.
 - d) Методи стерилізації оксидом етилену, газовою плазмою та сухим теплом не повинні застосовуватись, крім ситуацій, коли в інструкції з використання конкретного виробу міститься інформація про стерилізацію одним з цих методів.
 - e) Наведені вище правила чищення та стерилізації слід застосовувати для всіх імплантатів, призначених для імплантації.
 - f) Процедура чищення та стерилізації повинна також охоплювати операційні інструменти, які використовуються для імплантації.

10. ПОВТОРНА СТЕРИЛІЗАЦІЯ

1. Допускається повторна стерилізація виробу у разі, якщо його стерильна упаковка була відкрита або пошкоджена. В такому разі, виріб слід промити та піддати стерилізації описаним вище способом (*розділ РЕКОМЕНДАЦІЙ ДЛЯ ІМПЛАНТАТІВ, ЯКІ ПОСТАЧАЮТЬСЯ НЕСТЕРИЛЬНИМИ*).
- 1) УВАГА! Імплантат, який перебував у контакті з тканинами або біологічними рідинami пацієнта не може бути рестерилізований та імплантований іншому пацієнту.
2. Категорично заборонено рестерилізувати та повторно використовувати компоненти цементу, канюлі для цементу та обладнання для його змішування/подачі.

11. ЗАХОДИ БЕЗПЕКИ

1. Імплантат призначений для одноразового використання. Після видалення імплантату з організму пацієнта слід вберегти його від повторного використання та піддати ліквідації згідно чинних процедур, передбачених медичним закладом.
2. Ніколи і ні за яких обставин не можна повторно застосовувати та встановлювати використаний імплантат. Навіть якщо видалений та використаний імплантат є непошкодженим, він може мати приховані дрібні пошкодження або внутрішні напруги, що може призвести до його раннього пошкодження, руйнування втому, а в результаті, наприклад, до зламу імплантату.
3. Неправильне використання інструментів або імплантатів може спричинити шкоду здоров'ю пацієнта або операційної бригади.
4. Слід уникати дряпання та пошкодження поверхні і деформації імплантату під час імплантації. Пошкоджений імплантат не може бути імплантований або залишений в організмі пацієнта.
5. Встановлення, видалення та зміну положення імплантатів слід здійснювати лише за допомогою інструментів, спеціально призначених для цих імплантатів, виготовлених компанією **ChM**.
6. Застосування імплантатів та інструментів компанії **ChM** у поєднанні з імплантатами або інструментами інших виробників може призвести до пошкодження імплантатів та інструментів, а також до неправильного ходу операції і процесу лікування.
7. В одиничних випадках інструмент може тріснути або зламатись під час операції. Інструменти, які довго використовувалися або піддавались надмірному навантаженню більш схильні до переломів, залежно від дотримання запобіжних заходів під час проведення операції, кількості проведених операцій, а також якості догляду за ними. Перед використанням інструменти слід перевірити на предмет їх зношення або можливих пошкоджень.

8. Забороняється вигинати імпланти, які не призначені для вигинання, оскільки це може зменшити їх міцність на втому, а в результаті спричинити їх пошкодження. Імпланти, які можна вигинати – це шийні пластини, стержні та з'єднувачі стержнів.
9. За необхідності догнути імплантат слід звернути увагу на те, що:
 - 1) забороняється догинати попередньо вигнутий імплантат,
 - 2) не допускається догинати імплантат на короткій ділянці та/або малому радіусі загинання,
 - 3) вигин пластини має виконуватись лише за допомогою призначених для цього інструментів.
10. Під час блокування комплекту імплантатів слід переконатись, що стержень та затискний гвинт правильно розташовані в голівці транспедикулярного гвинта, дотримуючись наступних правил:
 - 1) стержень повинен бути розташований горизонтально і прилягати по всій довжині до дна канавки в голівці гвинта;
 - 2) верхня поверхня затискного гвинта повинна зрівнятись з верхньою поверхнею голівки гвинта;
 - 3) слід уникати ситуації, коли стержень знаходиться високо і не прилягає до дна канавки в голівці гвинта та/або гвинт знаходиться в області вигину стержня (*на опуклій або увігнутій частині дуго*).
 - 4) недотримання наведених вище правил може стати причиною розхищення імплантатів та втрати стабілізації в післяопераційний період.
11. При проведенні операції поблизу спинного мозку та коренів нервів, слід бути особливо обережним. Пошкодження нервів призведе до втрати неврологічних функцій.
12. Для забезпечення відповідного зрощення нижче та навколо місця введення імплантату, слід використовувати аутогенний кістковий трансплантат.

12. ПІСЛЯОПЕРАЦІЙНІ РЕКОМЕНДАЦІЇ

1. Особливо важливим є дотримання пацієнтом післяопераційних рекомендацій та застережень, отриманих від лікаря.
2. Важливо підтвердити правильність розміщення імплантату відразу після проведення операції за допомогою рентгеноскопії.
3. Також в післяопераційний період, в ході процесу лікування слід підтвердити правильність розміщення імплантатів та іммобілізацію місця зрощення за допомогою рентгеноскопії.
4. Для попередження надмірних навантажень в імплантаті, які могли б призвести до відсутності зрощення або пошкодження імплантату, та до супутніх клінічних проблем, хірург повинен повідомити пацієнта про обмеження, пов'язані з фізичною активністю в період лікування та дозрівання кісткового мозолу. Імплантат може тріснути або пошкодитись в результаті інтенсивної активності або травми, а також у майбутньому потребувати заміни.
5. Якщо робота або активність пацієнта можуть створити надмірне та /або нефізіологічне навантаження на імплантат (*наприклад, постійне ходіння, біг, підняття важких предметів, навантаження м'язів*), пацієнт повинен знати, що сили, які при цьому виникають, можуть спричинити злам імплантату.
6. Якщо у разі виявлення уповільненого зрощення або незрощення не було застосовано відповідну іммобілізацію кістки, це може викликати надмірні напруження в імплантаті. Напруження втоми можуть спричинити потенційний вигин, ослаблення або перелом імплантату. У разі виявлення відсутності зрощення або ослаблення, вигину та перелому імплантатів, пацієнта слід піддати наступній операції та видалити імпланти для уникнення серйозних травм. Пацієнт повинен бути належним чином попереджений про виникнення можливих небезпек, а також має бути під пильним спостереженням до моменту підтвердження кісткового зрощення.
7. Слід попередити пацієнта про ризик, на який він наражається при невиконанні згаданих вище рекомендацій або невідвідування контрольних клінічних оглядів.
8. Хірург повинен проінформувати пацієнта про те, що він повинен повідомляти про будь-які нетипові зміни поблизу місця операції. Якщо було виявлено будь-які зміни у місці операції, пацієнт потребує старанного спостереження.
9. Слід повідомити пацієнта про вид матеріалу, з якого виготовлено імплантат.
10. Пацієнт має бути попереджений, що у разі запланованого обстеження магнітним резонансом він повинен повідомити медичний персонал про встановлені імпланти.
11. Пацієнту слід порекомендувати утриматись від паління або вживання надмірної кількості алкоголю в процесі лікування.

13. ВИДАЛЕННЯ ІМПЛАНТАТУ ПІСЛЯ ЛІКУВАННЯ

1. Після зрощення кістки імпланти вже не виконують свою функцію і їх можна видалити. Можливість наступної операції та пов'язані з нею небезпеки мають бути проаналізовані та обговорені з пацієнтом. Остаточне рішення про видалення імплантату приймає хірург. У більшості пацієнтів рекомендовано видалення імплантатів, оскільки вони не призначені для переносу сил, що виникають під час нормальної фізичної активності.
2. Якщо імплантат не буде видалено після виконання ним його задачі, може виникнути один або більше наслідків, а саме:
 - 1) Корозія з місцевою реакцією тканини і болем.

- 2) Зміщення імплантату, яке може призвести до травми.
 - 3) Ризик додаткової післяопераційної травми.
 - 4) Вигин, ослаблення або перелом, які можуть бути причиною виникнення труднощів при видаленні імплантату або неможливості його видалення.
 - 5) Біль, дискомфорт або надмірне навантаження, спричинені наявністю імплантату.
 - 6) Підвищений ризик виникнення інфекції.
 - 7) Втрата кісткової маси внаслідок адаптивної перебудови кісткової тканини.
 - 8) Потенційне виникнення невідомих та/або неочікуваних довготривалих наслідків.
3. Видалення імплантату повинне супроводжуватись відповідним післяопераційним доглядом, для уникнення перелому, повторного перелому або інших наслідків.

Якщо ця інструкція виявиться незрозумілою, слід звернутись до виробника, який зобов'язаний надати усю необхідну інформацію.

Актуалізовані ІНСТРУКЦІЇ З ВИКОРИСТАННЯ розміщено на сайті: ifu.chm.eu

IFU-013/2020-12-16

ChM sp. z o.o.

Lewickie 3b
16-061 Juchnowiec Kościelny
Poland
tel. +48 85 86 86 100
fax +48 85 86 86 101
chm@chm.eu
www.chm.eu



ifu.chm.eu