
Upute za uporabu MatrixRIB

Ova uputa za uporabu nije namijenjena za distribuciju u SAD-u.

Upute za uporabu

Sustav za fiksaciju MatrixRIB

Prije uporabe pažljivo pročitajte ove upute za uporabu, Synthes brošuru „Važne informacije“ i proučite odgovarajuće kirurške tehnike za sustav za fiksaciju MatrixRIB (036.000.280). Svakako se upoznajte s odgovarajućim kirurškim tehnikama. Synthes sustav za fiksaciju MatrixRIB uključuje unaprijed oblikovane pločice za blokiranje, ravne ploče, vijke za blokiranje i intramedularne udlage („splintove“) za fiksiranje i stabilizaciju rebara.

Materijal(i)

Materijal(i): Standard(i):
TAN (Ti-6Al-7Nb) ISO 5832-11:2014

Namjena

Sustav za fiksaciju MatrixRIB tvrtke Synthes koristi se za fiksaciju i stabilizaciju frakturna, fuzija i osteotomije normalnih i osteoporoznih rebara te za rekonstrukciju prsnog koša i prsne kosti (sternuma).

Prije oblikovanje ploče Synthes MatrixRIB (04.501.001–04.501.008) namijenjene su:

- fiksiranju frakture, osteotomija i rekonstrukciji rebara
- Ravne ploče Synthes MatrixRIB (04.501.096, 04.501.097) namijenjene su:
- fiksiranju frakture, osteotomija i rekonstrukciji rebara
- fiksaciji rebara na sternum
- Rekonstrukcija poprečne prsne kosti

– postavljanju poprečne ploče preko sternuma (fiksiranju rebara na rebro)

Prije oblikovanje i ravne ploče Synthes MatrixRIB namijenjene su privremenoj rekonstrukciji ako se koriste kao implantat za premoščivanje praznina nakon resekcije rebara i/ili sternuma.

Intramedularne udlage (04.501.010, 04.501.011, 04.501.012) i univerzalna ploča (04.501.009) namijenjeni su fiksiranju frakture i osteotomija rebara.

Indikacije

Sustav za fiksaciju Synthes MatrixRIB koristi se kod pacijenata s razvijenim skeletom i normalnim ili osteoporoznim kostima.

Prije oblikovanje ploče Synthes MatrixRIB (04.501.001–04.501.008) namijenjene su fiksaciji, stabilizaciji i rekonstrukciji:

- frakture, fuzija, osteotomija i/ili resekcija rebara, uključujući premoščivanje praznina i/ili nedostataka
- lejkastog grudnog koša (pectus excavatum), kokoših prsa (pectus carinatum) i ostalih deformacija prsnog koša
- Ravne ploče Synthes MatrixRIB (04.501.096, 04.501.097) namijenjene su fiksaciji, stabilizaciji i rekonstrukciji:
- frakture, fuzija, osteotomija i/ili resekcija rebara i sternuma, uključujući premoščivanje praznina i/ili nedostataka
- lejkastog grudnog koša (pectus excavatum), kokoših prsa (pectus carinatum) i ostalih deformacija prsnog koša

Intramedularne udlage Synthes MatrixRIB (04.501.010, 04.501.011, 04.501.012) i univerzalna ploča (04.501.009) namijenjene su fiksaciji i stabilizaciji rebara.

Važno: Prije oblikovanje i ravne ploče Synthes MatrixRIB nisu indicirane kao trajni implantati za premoščivanje praznina nakon resekcije stijenke prsnog koša.

Kontraindikacije

Sustav za fiksaciju MatrixRIB kontraindiciran je u sljedećim slučajevima:

- fiksacija sternuma srčanih bolesnika kod akutnih intervencija, kako bi se izbjeglo kašnjenje u slučaju potrebe hitnog ponovnog ulaska u prsni koš
- postavljanja ili pričvršćivanja vijka na ključnu kost ili kralješnicu
- kod pacijenata s latentnom ili aktivnom infekcijom, sepsom ili onih koji ne žele ili nisu sposobni pridržavati se uputa o postoperativnoj njези

Opće nuspojave

Kao i kod svakog drugog velikog kirurškog zahvata, mogu se pojaviti rizici, nuspojave i neželjeni učinci. Mogu nastupiti brojne reakcije, a neke od najčešćih su problemi koji su posljedica anestezije i položaja pacijenta (npr. mučnina, povraćanje, neurološka oštećenja itd.), tromboza, embolija, infekcija ili povreda ostalih kritičnih struktura, uključujući i krvne žile, prekomerno krvarenje, oštećenje mekih tkiva uključujući naticanje, abnormalno formiranje ožiljaka, funkcionalno oštećenje mišićno-koštanog sustava, bol, neugodu ili abnormalan osjet zbog prisutnosti implantata, alergijske reakcije ili hiperreakcije, nuspojave povezane sa stršanjem metalnih dijelova implantata, labavljenjem, savijanjem ili pučanjem implantata, lošim spajanjem, nespajanjem ili odgođenim spajanjem koje može voditi pučanju implantata, i ponovnoj operaciji.

Negativne nuspojave specifične za uređaj

Negativne nuspojave specifične za uređaj uključuju, ali nisu ograničene na:

Pri rekonstrukciji stijenke prsnog koša, uključujući premoščivanje praznina:

- lom ploče
- pneumotoraks
- gubitak stabilnosti stijenke prsnog koša
- hernijaciju
- postoperativnu dehiscenciju
- serome
- nekrozu kostiju i djelomičnu nekrozu kože

Pri deformacijama stijenke prsnog koša:

- rezidualne ili ponavljajuće deformacije stijenke prsnog koša
- pleuralne efuzije
- serome
- hematome

Upozorenja

Metalne naprave za unutarnju fiksaciju ne podnose jednako opterećenje i/ili aktivnosti kao one postavljene na normalne, zdrave kosti jer nisu dizajnirane kako bi bez potpore izdržale punu težinu, opterećenje ili premoščivanje razmaka pa nakon nekog vremena mogu slabije funkcionirati zbog zamora materijala.

Osim toga, ako se koriste za premoščivanje razmaka kod pacijenata koji izrazito opterećuju implantat (npr. zbog prekomjerne težine ili jer nisu kompatibilni), neispravnosti u funkcioniranju naprave mogu se pojaviti ranije.

Naprave tijekom kirurškog zahvata mogu puknuti ako su izložene prekomjernoj sili ili se na njih primjenjuju nepreporučene kirurške tehnike. Kirurg je taj koji donosi konačnu odluku o uklanjanju slomljenog dijela na temelju rizika koje takvo uklanjanje predstavlja za pacijenta. Međutim, kad god je to moguće i praktično izvedivo za pacijenta, vađenje slomljenog dijela se svakako preporučuje.

Medicinski uređaji od nehrđajućeg čelika mogu izazvati alergijsku reakciju u pacijenata preosjetljivih na nikal.

Sterilni uređaj

STERILE R Sterilizirano zračenjem

Implantate čuvajte u originalnom, zaštitnom pakiranju i izvadite ih neposredno prije uporabe.

Prije uporabe provjerite rok valjanosti proizvoda i netaknutost sterilnog pakiranja. Nemojte koristiti ako je pakiranje oštećeno.

Uređaj za jednokratnu uporabu

 Nemojte ponovno koristiti

Proizvodi namijenjeni za jednokratnu uporabu ne smiju se ponovno koristiti.

Ponovna uporaba ili obrada (npr. čišćenje ili resterilizacija) mogu ugroziti konstrukcijsku cjelovitost uređaja i/ili prouzročiti njegov kvar, što može izazvati ozljedu, bolest ili smrt pacijenta.

Nadalje, ponovna uporaba ili obrada uređaja za jednokratnu uporabu može izazvati kontaminiranje zbog primjerice prijenosa inficiranog materijala s jednog pacijenta na drugog. To za posljedicu može imati ozljedu ili smrt pacijenta ili korisnika.

Kontaminirani implantati ne smiju se ponovno obradivati. Svaki Synthes implantat kontaminiran krvljiv, tkivom i/ili tjelesnim tekućinama ili tvarima treba zbrinuti u skladu s bolničkim protokolom. Čak i ako izgledaju neoštećeni, implantati mogu imati mala oštećenja i ukazivati na unutarnje opterećenje koje može izazvati zamor materijala.

Mjere opreza

Postavljanje pločice u području rebara

Izbjegavajte značajnije razdvajanje mišića kako biste što bolje sačuvali funkciju disanja. Umeci u prednjem nazupčanom mišiću prsnog koša obično su samo mišićna vlažna koja se zbog anterolateralnih ozljeda mogu razdijeliti.

Budite pažljivi kako ne biste oštetili živac i snop krvnih žila na donjem rubu rebara.

Kako biste ploču pravilno učvrstili na svakoj strani frakture koristite najmanje tri vijka. Izbjegavajte prekomjerno naginjanje i naginjanje unatrag, jer time možete olabaviti ploču, što za posljedicu ima prerano neispravno funkcioniranje implantata.

Uvedite klijesta s gornjeg ruba rebara kako biste izbjegli oštećivanje živca i snopa krvnih žila smještenih na donjem rubu rebara.

Nemojte bušiti dublje nego što je potrebno kako biste izbjegli rizik od pneumotoraksa. Ispirite tijekom bušenja kako biste oštetićivanje kosti izazvano toplinom.

Brzina bušenja nikada ne smije biti veća od 1800 o/min. Veća brzina može prouzročiti nekrozu kosti izazvanu toplinom i rupu prevelikog promjera, što za posljedicu može imati nestabilnu fiksaciju.

Vrh mješića dubine nemojte uvlačiti predaleko iza stražnjeg korteks-a rebara.

Vrijak treba postaviti bikortikalno. Vrh vijka ne bi smio prodirati preuboko iza stražnjeg

korteksa kako bi se izbjeglo dublje ozljedivanje.

Kako bi utvrdio primjerenu količinu fiksacije za postizanje stabilizacije, kirurg treba analizirati veličinu i oblik frakture ili osteotomije. DePuy Synthes preporučuje najmanje tri vijka po ploči sa svake strane prijeloma prilikom korekcija osteotomija i frakturnih ovin sustavom. Dodatna fiksacija preporučuje se radi osiguravanja stabilizacije velikih prijeloma i osteotomija.

Neblokirajući vijci služe samo za privremenu fiksaciju i prije zatvaranja trebaju se zamijeniti blokirajućima.

Ako su korišteni neblokirajući vijci, zamijenite ih odgovarajućim blokirajućim vijcima. Nakon završene implantacije sve fragmente ili promijenjene dijelove bacite u odobrene spremnike za tu vrstu otpada.

Isperite i usišite kako biste uklonili moguće ostatke preostale od implantacije.

Umetanje udlage („splinta”)

Izbjegavajte značajnije razdvajanje mišića kako biste što bolje sačuvali funkciju disanja. Preporučuje se minimalna disekcija mekog tkiva na bočnoj strani frakture.

Budite pažljivi kako ne biste oštetili živac i snop krvnih žila na donjem rubu rebara.

Ako koristite uvodnicu za svrdlo bez drške, provjerite je li konusni završetak označen s „Frakturna“ poravnat s frakturnom kako biste bili sigurni da je rupa od linije frakture udaljena oko 30 mm.

Prije bušenja provjerite je li bočni segment frakture dugačak najmanje 5 cm kako bi mogao prihvatiti duljinu udlage („splinta”).

Ispirate tijekom bušenja kako biste izbjegli oštećivanje kosti izazvano toplinom.

Brzina bušenja nikada ne smije biti veća od 1800 o/min. Veća brzina može prouzročiti nekrozu kosti izazvanu toplinom i rupu prevelikog promjera, što za posljedicu može imati nestabilnu fiksaciju.

Kako biste sprječili dodatno ozljedivanje rebara, kralješnice i/ili okolnih organa:

- Tijekom umetanja udlage („splinta”) izbjegavajte oštре kutove. Tako ćete sprječiti oštećivanje stražnjeg korteksa rebara.
- Kad udlaga („splint”) jednom „sjedne“ u rupu za umetanje, nemojte je gurati dalje. Nemojte bušiti dublje nego što je potrebno kako biste izbjegli rizik od pneumotoraksa. Vrh mjeraca dubine nemojte uvlačiti predaleko iz stražnjeg korteksa rebara.

Vijak treba postaviti bikortikalno. Vrh vijke ne bi smio prodirati preduboko iz stražnjeg korteksa kako bi se izbjeglo dublje ozljedivanje.

Nakon završene implantacije sve fragmente ili promijenjene dijelove bacite u odobrene spremnike za tu vrstu otpada.

Isperite i usišite kako biste uklonili moguće ostatke preostale od implantacije.

Upute za trokare MatrixRIB

Nemojte bušiti dublje nego što je potrebno kako biste izbjegli rizik od pneumotoraksa.

Ispirate tijekom bušenja kako biste izbjegli oštećivanje kosti izazvano toplinom.

Brzina bušenja nikada ne smije biti veća od 1800 o/min. Veća brzina može prouzročiti nekrozu kosti izazvanu toplinom i rupu prevelikog promjera, što za posljedicu može imati nestabilnu fiksaciju.

Vijak treba postaviti bikortikalno. Vrh vijke ne bi smio prodirati preduboko iz stražnjeg korteksa kako bi se izbjeglo dublje ozljedivanje.

Kako bi utvrdio primjerenu količinu fiksacije za postizanje stabilizacije, kirurg treba analizirati veličinu i oblik frakture ili osteotomije. DePuy Synthes preporučuje najmanje tri vijka po ploči sa svake strane prijeloma prilikom korekcija osteotomija i frakturnih ovin sustavom. Dodatna fiksacija preporučuje se radi osiguravanja stabilizacije velikih prijeloma i osteotomija.

Nakon završene implantacije sve fragmente ili promijenjene dijelove bacite u odobrene spremnike za tu vrstu otpada.

Isperite i usišite kako biste uklonili moguće ostatke preostale od implantacije.

Upute za Threaded Reduction Tool (instrument za redukciju s navojem) (TRT)

Duljina instrumenta s navojem za redukciju (TRT) je najviše 15 mm. Kako biste izbjegli ozljede, dubinu umetanja ograničite ovisno o deblijini pacijentovih rebara.

Umetanje zaustavite prije nego instrument s navojem za redukciju (TRT) dođe u doticaj s gornjom površinom uvodnice za bušenje. Nastavite li redukciju nakon što instrument dotakne gornju površinu uvodnice, navoji instrumenta s navojem za redukciju (TRT) mogu zahvatiti kost.

Nakon završene implantacije sve fragmente ili promijenjene dijelove bacite u odobrene spremnike za tu vrstu otpada.

Isperite i usišite kako biste uklonili moguće ostatke preostale od implantacije.

Upute za odvijač pod kutom od 90° za sustav MatrixRIB

Nemojte bušiti dublje nego što je potrebno kako biste izbjegli rizik od pneumotoraksa.

Ispirate tijekom bušenja kako biste izbjegli oštećivanje kosti izazvano toplinom.

Brzina bušenja nikada ne smije biti veća od 1800 o/min. Veća brzina može prouzročiti nekrozu kosti izazvanu toplinom i rupu prevelikog promjera, što za posljedicu može imati nestabilnu fiksaciju.

Vijak treba postaviti bikortikalno. Vrh vijke ne bi smio prodirati preduboko iz stražnjeg korteksa kako bi se izbjeglo dublje ozljedivanje.

Nakon završene implantacije sve fragmente ili promijenjene dijelove bacite u odobrene spremnike za tu vrstu otpada.

Isperite i usišite kako biste uklonili moguće ostatke preostale od implantacije.

Upute za rekonstrukciju stijenke prsnog koša, uključujući premoščivanje praznina

Budite pažljivi kako ne biste oštetili živac i snop krvnih žila na donjem rubu rebara.

Kako bi utvrdio primjerenu količinu fiksacije za postizanje stabilizacije, kirurg treba

analizirati veličinu i oblik frakture ili osteotomije. DePuy Synthes preporučuje najmanje tri vijka po ploči sa svake strane prijeloma prilikom korekcija osteotomija i frakturnih ovin sustavom. Dodatna fiksacija preporučuje se radi osiguravanja stabilizacije velikih prijeloma i osteotomija.

Izbjegavajte prekomjerno naginjanje i naginjanje unatrag, jer time možete olabaviti ploču, što za posljedicu ima prerano neispravno funkcioniranje implantata.

Preporučuje se kliješta uvesti s gornjeg ruba rebara kako biste izbjegli oštećivanje živca i snopa krvnih žila smještenih na donjem rubu rebara.

Nemojte bušiti dublje nego što je potrebno kako biste izbjegli rizik od pneumotoraksa. Ispirate tijekom bušenja kako biste izbjegli oštećivanje kosti izazvano toplinom.

Brzina bušenja nikada ne smije biti veća od 1800 o/min. Veća brzina može prouzročiti nekrozu kosti izazvanu toplinom i rupu prevelikog promjera, što za posljedicu može imati nestabilnu fiksaciju.

Vrh mjeraca dubine nemojte uvlačiti predaleko iz stražnjeg korteksa rebara.

Vijak treba postaviti bikortikalno. Vrh vijke ne bi smio prodirati preduboko iz stražnjeg korteksa kako bi se izbjeglo dublje ozljedivanje.

Kako bi utvrdio primjerenu količinu fiksacije za postizanje stabilizacije, kirurg treba analizirati veličinu i oblik frakture ili osteotomije. DePuy Synthes preporučuje najmanje tri vijka po ploči sa svake strane prijeloma prilikom korekcija osteotomija i frakturnih ovin sustavom. Dodatna fiksacija preporučuje se radi osiguravanja stabilizacije velikih prijeloma i osteotomija.

Izbjegavajte prekomjerno naginjanje i naginjanje unatrag, jer time možete olabaviti ploču, što za posljedicu ima prerano neispravno funkcioniranje implantata.

Ako su korišteni neblokirajući vijci, zamijenite ih odgovarajućim blokirajućim vijcima. Nakon završene implantacije sve fragmente ili promijenjene dijelove bacite u odobrene spremnike za tu vrstu otpada.

Isperite i usišite kako biste uklonili moguće ostatke preostale od implantacije.

Ispravljanje deformacija na prsnom košu

Izbjegavajte značajnije razdvajanje mišića kako biste što bolje sačuvali funkciju disanja.

Izbjegavajte prekomjerno naginjanje i naginjanje unatrag, jer time možete olabaviti ploču, što za posljedicu ima prerano neispravno funkcioniranje implantata.

Kako biste ploču pravilno učvrstili na svakoj strani prijeloma koristite najmanje tri vijka.

Upozorenje

Upute za rekonstrukciju stijenke prsnog koša, uključujući premoščivanje praznina Kirurg bi trebao razmotriti dodatne kirurške metode kojima se reducira mogućnost adhezije i/ili hernijacije kada se implantati koriste za premoščivanje razmaka nakon resekcije prsnog koša.

Kombinacija medicinskih uređaja

Svrda se kombiniraju s električnim alatima.

Snimanje magnetskom rezonancijom (MRI)

Zakretni moment, pomak i artefakti slike prema ASTM F 2213-06, ASTM F 2052-06 e1 i ASTM F 2119-07

Nekliničko ispitivanje najgoreg scenarija na 3T sustavu snimanja magnetskom rezonancijom (MRI) nije ukazalo na značajniji moment sile niti pomak strukture eksperimentalno mjereno lokalnog prostornog gradijenta magnetskog polja jačine 5.4 T/m. Najveći artefakt slike širo je otprilike 35 mm od strukture tijekom snimanja pomoću gradijenta jeke (GE).

Ispitivanje je izvršeno na jednostrukom 3T sustavu snimanja magnetskom rezonancijom (MRI) Siemens Prisma.

Grijanje inducirano radijskom frekvencijom -(RF) u skladu s ASTM F 2182-11a

Nekliničke elektromagnetske i toplinske simulacije najgoreg scenarija dovele su do povećanja temperature za 21.7 °C (1.5 T) i 12.4 °C (3 T) u uvjetima za snimanje magnetskom rezonancijom (MRI) u kojima su se koristile radiofrekvencijske (RF) zavojnice (prosječna specifična stopa apsorpcije cijelog tijela (SAR) bila je 2 W/kg u trajanju od 15 minuta).

Mjere opreza

Ranije navedena ispitivanja temelje se na nekliničkim ispitivanjima. Stvarni porast temperature ovisit će o različitim čimbenicima, osim SAR-a i primjene radijske frekvencije. Stoga preporučujemo posebnu pozornost obratiti na sljedeće:

- Pacijente podvrgnute snimanju magnetskom rezonancijom preporučuje se temeljito pratiti, za slučaj pojave temperature i/ili boli.
- Pacijente s poremećajem regulacije topline ili osjeta topline ne smije se snimati magnetskom rezonancijom.
- Općenito se, kod postojanja provodljivih implantata, preporučuje korištenje sustava magnetske rezonancije (MRI) sa slabom jačinom polja. Specifična stopa apsorpcije (SAR) koja se koristi treba biti maksimalno reducirana.
- Korištenje sustava ventilacije može dalje doprinijeti smanjenju porasta temperature tijela.

Obrađa prije uporabe uređaja

Synthes proizvodi isporučeni u nesterilnim uvjetima moraju se prije korištenja u kirurškom zahvalu sterilizirati parom. Prije čišćenja odstranite cijelo originalno pakiranje. Prije sterilizacije parom proizvod stavite u prikladan omot ili spremnik. Slijedite upute za čišćenje i sterilizaciju navedene u Synthes brošuri „Važne informacije“.

Posebne upute za rad

Pozicionirajte pacijenta

Postavljanje pločice u području rebra

1. Izložite rebro
Kod ozljeda lateralne stjenke prsnog koša prednji aspekt latissimus dorsi može se ponovo disecirati kako bi se pristupilo frakturi.
2. Utvrdite debljinu rebra
Ako postoji pristup u međurebreni prostor koji omogućuje utvrđivanje debljine rebara, preporučujemo da pomično mjerilo umetnete kroz postojeći pristup.
3. Približite segmente slomljenog rebra
4. Izrežite i oblikujte šablon za ploču (dodatna opcija)
5. Odaberite i izrežite ploču (dodatna opcija)
Pozicionirajte prethodno oblikovanu ploču s oznakom prema sternumu. Umjesto prethodno oblikovane ploče možete upotrijebiti i univerzalnu ploču. Umjesto prethodno oblikovane ploče možete upotrijebiti i ravne ploče.
6. Prethodno oblikovana ploča (dodatna opcija)
7. Pozicionirajte ploču
8. Izbušite
Trokari MatrixRIB mogu se koristiti za bušenje i umetanje vijaka.
Za bušenje možete koristiti odvijač pod kutom od 90° za sustav MatrixRIB.
9. Utvrdite debljinu rebra (dodatna opcija)
Ako koristite kanilu, morate upotrijebiti mjerač dubine 03.503.085.
10. Odaberite i umetnite vijak
Za umetanje vijaka možete upotrijebiti trokar MatrixRIB.
Za bušenje se može upotrijebiti odvijač pod kutom od 90° za sustav MatrixRIB.
11. Izbušite rupe i postavite preostale vijke

Umetanje udlage („splinta“)

1. Izložite slomljeno rebro
2. Utvrdite debljinu rebra
Ako postoji pristup u međurebreni prostor koji omogućuje utvrđivanje debljine rebara, preporučujemo da pomično mjerilo umetnete kroz postojeći pristup.
3. Pripremite rupu za umetanje udlage
Preporučuje se umetanje kuke pokraj gornjeg ruba rebra te bušenje ulazne rupe u gornje 2/3 rebra.
Za držanje vodilice za bušenje na rebru tijekom bušenja možete upotrijebiti kliješta za malu ploču.
Prema potrebi možete u vodilicu za bušenje ubušiti odvijač za udlage koji će poslužiti kao ručica.
4. Odaberite udlagu
Ako mala šablona dobro odgovara, upotrijebite udlagu širine 3 mm.
Ako srednja šablona dobro odgovara, upotrijebite udlagu širine 4 mm.
Ako je srednja šablona malo šira, upotrijebite udlagu širine 5 mm.
Pri umetanju šablone za udlagu prema potrebi si pomognite čekićem.
5. Umetnite udlagu
6. Izbušite rupu za vijak
Kliješta za ploču možete upotrijebiti za držanje glave udlage u ravnini s kosti tijekom bušenja.
7. Potvrdite debljinu rebra (dodatna opcija)
8. Odaberite i umetnite vijak

Upute za trokare MatrixRIB

1. Umetnite kanilu
Kanila se može koristiti s univerzalnom drškom za trokar ili bez nje.
2. Izbušite
Za povlačenje mekog tkiva možete upotrijebiti kliješta za povlačenje.
3. Odaberite i umetnite vijak

Upute za instrument za redukciju s navojem (TRT)

1. Ubušite vodilicu za bušenje u ploču
 2. Umetnite instrument za redukciju s navojem kroz vodilicu za bušenje
 3. Uklonite izvor napajanja
 4. Smanjite kost do ploče
- Instrument za redukciju s navojem namijenjen je omogućavanju kasnijeg postavljanja blokirajućeg vijka MatrixRIB od 2.9 mm u istu rupu – nakon uklanjanja instrumenta.

Upute za odvijač pod kutom od 90° za sustav MatrixRIB

1. Bušenje odvijačem pod kutom od 90°
Pripazite da glava vodilice za bušenje sjedne ravno na ploču kako bi se osiguralo pravilno zahvaćanje.
Odvijač pod kutom od 90° može zastati tijekom bušenja ako se svrdlo ne poravnava s vodilicom za bušenje.
2. Umetnite vijak

Upute za rekonstrukciju stjenke prsnog koša, uključujući premoščivanje praznina

1. Izložite mjesto zahvata
2. Utvrdite debljinu rebra/sternuma
3. Izrežite i oblikujte šablonu za savijanje (dodatna opcija)
4. Odaberite i izrežite ploču (dodatna opcija)
Pozicionirajte prethodno oblikovanu ploču s oznakom prema sternumu.
5. Prethodno oblikovana ploča (dodatna opcija)
6. Pozicionirajte ploču
7. Izbušite
8. Utvrdite debljinu rebra/sternuma (dodatna opcija)
Ako koristite kanilu, morate upotrijebiti mjerač dubine 03.503.085.
9. Odaberite i umetnite vijak
Za umetanje vijka možete upotrijebiti trokar MatrixRIB.
Za bušenje se može upotrijebiti odvijač pod kutom od 90° za sustav MatrixRIB.
10. Izbušite rupe i postavite preostale vijke
11. Umetnite preostale ploče (dodatna opcija)
12. Postoperativne napomene

Obrada / ponovna obrada uređaja

Detaljne upute za obradu implantata i ponovnu obradu uređaja za višekratnu uporabu, plitice i kutije za instrumente navedene su u brošuri „Važne informacije“ tvrtke DePuy Synthes. Upute za sastavljanje i rastavljanje instrumenata „Rastavljanje višedijelnih instrumenata“ mogu se preuzeti na: <http://emea.depuySynthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
Tel: +41 61 965 61 11
Faks: +41 61 965 66 00
www.depuySynthes.com