
Lietošanas instrukcija

03.820.282 Slidināmais āmurs mugurkaula kakla daļai

Šī lietošanas instrukcija nav paredzēta izplatīšanai ASV.



Authorised Representative

DePuy Ireland UC
Loughbeg
Ringaskiddy
Co. Cork Ireland

Lietošanas instrukcija

03.820.282 Slidināmais āmurs mugurkaula kakla daļai

Lūdzu, pirms lietošanas izlasiet šo lietošanas instrukciju, Synthes brošūru "Svarīga informācija" un atbilstošos ķirurģisko metožu aprakstus. Pārliecinieties, ka labi pārzināt attiecīgo ķirurģisko metodi.

Materiāls

Materiāls: Standarts:
Nerūsošais tērauds DIN EN ISO 10088-3
Nerūsošais tērauds DIN EN ISO 8734 -2×22 -C1

Paredzētais lietojums

Slidināmais āmurs mugurkaula kakla daļai ir paredzēts tikai instrumentu izņemšanai, piemēram, kaltiem vai implantu atbalstiem. Nelietojiet to instrumentu virzīšanai skriemeļa korpusā.

Uzbīdiet mugurkaula kakla daļai paredzēto slidināmo āmuru uz instrumenta gala, līdz sabloķējas ātrie fiksatori. Ar vienu roku pieturot instrumentu, ar otru roku pielieciet augšupejošu spēku slidināmajam āmuram, velkot instrumentu no ķermeņa korpusa. Atkārtojiet šo procesu, līdz instruments ir izņemts.

Atvienojiet mugurkaula kakla daļai paredzēto slidināmo āmuru no instrumenta, uzspiežot uz slidināmā āmura gala.

Brīdinājumi

Ierīcei raksturīgi brīdinājumi.

Nelietojiet to instrumentu virzīšanai.

Lai novērstu pacienta anatomisko struktūru bojāšanu instrumenta konstrukcijas sašķiešanās dēļ, neļaujiet mugurkaula kakla daļai paredzētajam slidināmajam āmuram virzīties pacienta virzienā, kad tas ir pievienots instrumentam.

Nepielietojiet mugurkaula kakla daļai paredzētajam slidināmajam āmuram pārmērīgu spēku un nepieļaujiet āmura atsvaram nekontrolēti krist.

Medicīnas ierīču kombinācija

Slidināmais āmurs mugurkaula kakla daļai ir lietojams tikai instrumentu izņemšanai. Uzņēmums Synthes nav pārbaudījis saderību ar ierīcēm, ko piedāvā citi ražotāji, un šajā ziņā atbildību neuzņemas.

Apstrāde pirms ierīces lietošanas

Slidināmā āmura atsvars tīrīšanas un sterilizācijas laikā ir jāpozicionē vadstieņa vidū. Synthes izstrādājumi, kas tiek piegādāti nesterilā stāvoklī, pirms to izmantošanas ķirurģijā ir jātīra un jāsterilizē ar tvaiku. Pirms tīrīšanas noņemiet visu oriģinālo iepakojumu. Pirms sterilizācijas ar tvaiku ievietojiet izstrādājumu apstiprinātā aptīšanas materiālā vai konteinerā. Ievērojiet tīrīšanas un sterilizācijas norādījumus, kas sniegti Synthes brošūrā "Svarīga informācija".

Ierīces apstrāde / atkārtota apstrāde

Detalizēti norādījumi par implantu apstrādi un atkārtoti izmantojamo ierīču, instrumentu paplašu un ietvaru atkārtotu apstrādi ir aprakstīti Synthes brošūrā "Svarīga informācija". Instrumentu sastiprināšanas un demontāžas instrukcija "Dismantling Multipart Instruments" (Vairākdaļu instrumentu demontāža) ir lejupielādējama:

<http://emea.depuysynthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>



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