
Käyttöohjeet

387.343	SynFrame-ohjainputki
387.344	SynFrame-kulmasauva
387.336	SynFrame-pidätysrengas

Tätä käyttöohjetta ei ole tarkoitettu jakeluun Yhdysvalloissa.

Käyttöohjeet

387.343	SynFrame-ohjainputki, kulmasauvaan nro 387.344, perusjärjestelmään
387.344	SynFrame-kulmasauva, perusjärjestelmään
387.336	SynFrame-pidätysrengas Ø 300 mm, kaksiosainen, kokonainen, perusjärjestelmään

Lue ennen käyttöä huolellisesti nämä käyttöohjeet, Synthes-esitys "Tärkeitä tietoja" ja asiaankuuluvat leikkaustekniikat. Varmista, että olet perehtynyt tarkoituksenmukaiseen leikkaustekniikkaan.

Materiaalit

Materiaalit:	Standardit:
Ruostumaton teräs (SSt)	ASTM F 899, ASTM A 276, ISO 7153-1
Nitronic 60 (SSt)	ASTM F 899, ASTM A 276

Käyttötarkoitus

SynFrame on kirurginen lähestymis- ja vetäytymisjärjestelmä. Se koostuu perusjärjestelmästä (perusrakenne) ja moduuleista, jotka on suunniteltu erityisesti erilaisten käyttöaiheiden ja/tai lähestymistekniikkojen tarpeisiin (esim. anteriorinen lähestyminen lanteeseen välilevyn täydellistä korvausta varten).

Käsittely ennen laitteen käyttöä

Steriloimattomina toimitetut Synthes-tuotteet on puhdistettava ja höyrysteriloitava ennen kirurgista käyttöä. Poista kaikki alkuperäispakkaukset ennen puhdistamista. Aseta tuote hyväksytyyn kääreeseen tai säiliöön ennen höyrysterilointia. Noudata Synthes-esityksessä "Tärkeitä tietoja" esitettyjä puhdistus- ja steriloitiohjeita.

Laitteen käsittely ja uudelleen käsittely

Implanttien käsittelystä ja kestävästi käytettävien laitteiden, instrumenttitarjottimien ja koteloiden uudelleen käsittelystä annetaan yksityiskohtaiset ohjeet Synthes-esityksessä "Tärkeitä tietoja". Instrumenttien kokoonpano- ja purkuohje "Moniosainen instrumenttien purkaminen" on ladattavissa osoitteessa: <http://emea.depuy-synthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>

Laitekohtaiset lisätiedot

SynFrame-järjestelmä on eristetty leikkaussalin maadoitetusta pöydästä leikkausalipöytiä varten tarkoitettuna SynFrame-yleistelineellä (387.342) potilaan maadoittamatonta sijoittamista koskevien turvallisuusstandardien IEC 60601-1 ja IEC 60602-2, VDE 0750 -standardin osan 2 ja VDE 0753 -standardin mukaisesti.

Synthes voi taata potilaan maadoittamattoman sijoittamisen vain, jos SynFrame käytetään yhdessä leikkauspöytiä varten tarkoitettuna SynFrame-yleistelineen (387.342), jonka on oltava täydellisessä kunnossa, kanssa.

Lue yleistelineen käsittelyä koskevat ohjeet SynFrame-leikkausmenetelmistä (DSEM/SPN/0616/0530).



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