

---

# Instrukcja użycia

## Młot bezwładnościowy 03.820.282 do szyjnego odcinka kręgosłupa

Niniejsza instrukcja użycia nie jest przeznaczona do dystrybucji na terenie Stanów Zjednoczonych.

# Instrukcja użycia

## Młot bezwładnościowy 03.820.282 do szyjnego odcinka kręgosłupa

Przed użyciem należy uważnie przeczytać niniejszą instrukcję stosowania, dokument „Ważne informacje” firmy Synthes oraz odpowiednie techniki operacyjne. Należy upewnić się co do znajomości odpowiedniej techniki operacyjnej.

### Material

Material: Norma:  
Stal nierdzewna DIN EN ISO 10088-3  
Stal nierdzewna DIN EN ISO 8734 -2×22 -C1

### Przeznaczenie

Młot bezwładnościowy do szyjnego odcinka kręgosłupa jest przeznaczony do wyjmowania instrumentów, takich jak dłuto lub uchwyt implantu. Nigdy nie stosować do popychania instrumentów do trzonu kręgu.

Wsunąć młot bezwładnościowy szyjnego odcinka kręgosłupa w końcówkę instrumentu aż do zaskoczenia zacisków. W trakcie trzymania instrumentu jedną ręką, użyć siły drugą dłonią w górę w celu przesunięcia młota, aby wyjąć instrument z trzonu kręgu. Powtórzyć tę czynność aż do wyjęcia instrumentu.

Odłączyć młot bezwładnościowy szyjnego odcinka kręgosłupa od instrumentu, ciągnąc za końcówkę młota.

### Ostrzeżenia

Ostrzeżenia charakterystyczne dla urządzenia:

Nigdy nie stosować do popychania instrumentów.

Nigdy nie wolno odstawić młota bezwładnościowego szyjnego odcinka kręgosłupa, gdy jest przymocowany do instrumentu w pacjencie, aby uniknąć uszkodzenia struktur anatomicznych wskutek przechylenia konstrukcji instrumentu.

Nie używać nadmiernej siły na bezwładnościowym młocie szyjnego odcinka kręgosłupa i unikać niekontrolowanego opuszczania ciężaru młota.

### Łączenie wyrobów medycznych

Młot bezwładnościowy odcinka szyjnego kręgosłupa może być stosowany wyłącznie do wyjmowania instrumentów.

Firma Synthes nie zbadała zgodności z urządzeniami oferowanymi przez innych producentów i nie ponosi odpowiedzialności za wynikające z tego problemy.

### Przygotowanie wyrobu przed użyciem

Ciężar młota musi znajdować się pośrodku prowadnicy podczas czyszczenia i sterylizacji.

Produkty firmy Synthes dostarczane w stanie niesterylnym należy oczyścić i poddać sterylizacji parą wodną przed zastosowaniem podczas zabiegu operacyjnego.

Przed czyszczeniem należy zdjąć wszystkie oryginalne opakowania. Przed sterylizacją parą wodną należy umieścić produkt w zatwierdzonym opakowaniu lub pojemniku. Należy postępować zgodnie z instrukcjami czyszczenia i sterylizacji, które zostały podane w dokumencie „Ważne informacje” firmy Synthes.

### Przetwarzanie/powtórne przetwarzanie wyrobu

Szczegółowe instrukcje dotyczące przetwarzania implantów i powtórnego przetwarzania urządzeń wielokrotnego użytku, tac na przyrządy i skrzynek opisano w broszurze „Ważne informacje” firmy Synthes. Instrukcje dotyczące montażu i demontażu narzędzi opisano w dokumencie „Demontaż narzędzi wieloczęściowych”, który można pobrać ze strony:

<http://emea.depuyssynthes.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.depuyssynthes.com](http://www.depuyssynthes.com)