
Naudojimo instrukcija

Implantuojamieji trosai

Ši naudojimo instrukcija nėra skirta platinti JAV.

Naudojimo instrukcija

Implantuojamieji trosai

Prieš naudodami atidžiai perskaitykite šią naudojimo instrukciją, „Synthes“ brošiūrą „Svarbi informacija“ ir atitinkamų chirurginių metodų aprašą. Jstikinkite, ar esate susipažinę su reikiamu chirurginiu metodu.

Implantuojuamosius trosus sudaro jvairių įtaisų, pvz., trosų, kaiščių ir ąselių vieliniams kiltoms, taip pat pakartotinio tvirtinimo įtaisų rinkinys. Implantuojamieji trosai yra supakuoti po viena, jie gali būti tiekiami sterilūs ir (arba) nesterilūs.

Svarbi pastaba medicinos specialistams ARBA personalui: šioje naudojimo instrukcijoje nėra visos reikalingos informacijos apie įtaiso parinkimą ir naudojimą. Visą reikalingą informaciją žr. visuose dokumentuose (atitinkamame chirurginio metodo vadove, brošiūroje „Svarbi informacija“ ir konkretaus įtaiso etiketėse).

Medžiaga (-os)

Medžiaga (-os):	Standartas (-ai):
Nerūdijantysis plienas	ISO 5832-1
Nerūdijantysis plienas (CoCr)	ISO 5832-5
TiCP	ISO 5832-2
Titano lydinas	ISO 5832-11

Numatytoji paskirtis

Implantuojamieji trosai yra skirti kaulams užfiksuoti arba stabilizuoti jvairose anatominiše srityse, naudojant standartinių vielinių kilpų arba įtempimo juostos metodą.

Indikacijos

Konkrečias implantuojamujų trosų indikacijas yra būtina peržiūrėti atitinkamo chirurginio metodo vadove (www.depuySynthes.com/ifu), kuris yra skirtas naudojamai gaminio sistemai.

Kontraindikacijos

Konkrečias implantuojamujų trosų kontraindikacijas yra būtina peržiūrėti atitinkamo chirurginio metodo vadove (www.depuySynthes.com/ifu), kuris yra skirtas naudojamai gaminio sistemai.

Šalutiniai poveikiai

Ši didelė chirurginė procedūra, kaip ir kitos panašios procedūros, gali kelti pavojų, turėti šalutinių poveikijų ir nepageidaujamų reiškinį. Nors gali pasireikšti daug skirtingu reakciju, toliau nurodytos dažniausiai pasitaikančios.

Problemos, išskylančios dėl anestezijos ir paciento padėties (pvz., pykinimas, vėmimas, dantų pažeidimai, neurologiniai sutrikimai ir t. t.), trombozė, emboliija, infekcija, stiprus kraujavimas, jatrogeninis nervų ir kraujagyslių pažeidimas, minkštujų audinių pažeidimas, išskaitant tinimą, nenormaliu randu susidarymą, funkcinį raumenų ir kaulų sistemas sutrikimą. Zudeko ligą, alergines / padidėjusio jautrumo reakcijas, su įtaisu iškilimu susijusius šalutinius poveikius, netaisyklą suaugimą, nesuaugimą.

Sterilus įtaisas

 Sterilizuota švitinant

Implantus laikykite originalioje pakuotėje, iš jos išimkite tik tuomet, kai implantą būsite pasiruošę iškart panaudoti.

Prieš naudodami gaminį, patirkrinkite jo galiojimo pabaigos datą ir patirkrinkite, ar stebili pakuotė yra nepažeista. Nenaudokite, jei pakuotė yra pažeista.

Vienkartinis įtaisas

 Nenaudokite pakartotinai

Vienkartinių gaminių negalima naudoti pakartotinai.

Panaudojus arba apdorojus (pvz., išvalius arba sterilizavus) pakartotinai, gali būti pažeista įtaiso konstrukcija ir (arba) įtaisai gali sugesti, todėl pacientas gali būti sužalotas, susargdintas arba žuti.

Be to, pakartotinai naudojant arba apdorojant vienkartinius įtaisus gali kilti užkrėtimo rizika, pvz., dėl infekcijos sukėlėjų pernešimo iš vieno paciento į kitą. Dėl šios priežasties pacientas arba naudotojas gali būti sužalotas arba žuti.

Užterštų implantų negalima apdoroti pakartotinai. Jokio „Synthes“ implanto, kuris buvo užterštas krauju, audiniu ir (arba) kūno skyssčiais / pūliais, nebegalima naudoti, jį reikia pašalinti pagal ligoninėje numatytą protokolą. Nors gali atrodyti, kad implantai nėra pažeisti, tačiau juose gali būti mažų defektų ir vidinio įtempio sričių, dėl kurių gali atsirasti medžiagos nuovargis.

Atsargumo priemonės

Bendrają informaciją apie atsargumo priemones žr. brošiūroje „Svarbi informacija“. Informaciją apie atsargumo priemones, skirtą konkretių implantuojamųjų trosų naudojimo metodui, yra būtina peržiūrėti atitinkamo chirurginio metodo vadove (www.depuySynthes.com/ifu), kuris yra skirtas naudojamai gaminio sistemai.

Ispėjimai

Bendruosis įspėjimus žr. brošiūroje „Svarbi informacija“.

Įspėjimus, taikomus konkretių implantuojamųjų trosų naudojimo metodui, yra būtina peržiūrėti atitinkamo chirurginio metodo vadove (www.depuySynthes.com/ifu), kuris yra skirtas naudojamai gaminio sistemai.

Medicininų įtaisų suderinimas

„Synthes“ neišbandė suderinamumo su kitu gamintoju įtaisais ir tokiais atvejais neprišiima jokių atsakomybės.

Magnetinio rezonanso aplinka

DÉMESIO.

Jei nenurodyta kitaip, įtaisų sauga ir tinkamumas naudoti MR aplinkoje nėra įvertintas. Atkreipkite dėmesį į toliau nurodytus galimus pavojuj (jais neapsiribojama).

- Įtaiso kaitimas arba pasislankimas
- Artefaktai MR vaizduoje

Gydymas prieš panaudojant įtaisą

„Synthes“ gaminius, kurie yra tiekiami nesterilūs, būtina išvalyti ir sterilizuoti garais prieš naudojant operaciniam gydymui. Prieš valydamai, nuimkite visas originalias pakutes. Prieš sterilizuodami garais, iðekite gaminį į patvirtintą plėvelę arba tarą. Laikykites valymo ir sterilizavimo nurodymų, pateiktų „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“.

Įtaiso apdorojimas / pakartotinis apdorojimas

Išsamios implantų apdorojimo ir daugkartinių įtaisų, instrumentų padėklų ir dėžių pakartotinio apdorojimo instrukcijos aprašytos „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“. Instrumentų surinkimo ir išardymo instrukciją „Daugiadalių instrumentų ardymas“ galima atsisiųsti adresu <http://emea.depuySynthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>



0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
www.synthes.com

