Istruzioni per l'uso Dispositivi per fissatore esterno

Queste istruzioni per l'uso non sono destinate alla distribuzione negli Stati Uniti d'America.



Istruzioni per l'uso

Dispositivi per fissatore esterno

Sistemi di dispositivi associati a queste istruzioni per l'uso: Barra con articolazione per fissatore da gomito Fissatore esterno per il radio distale Fissatore circolare ibrido Fissatori esterni di grandi e medie dimensioni Distrattore grande – Tibia Fissatore esterno grande **MEFISTO**

Mini-fissatore esterno

Morsetto pelvico a C

Trasporto di segmenti MEFiSTO

Fissatore esterno piccolo

Fissatore esterno piccolo, radiotrasparente, sterile

Sistema di anelli Distraction Osteogenesis (distrazione osteogenetica)

Prima dell'uso, leggere attentamente queste istruzioni per l'uso, le "Informazioni importanti" Synthes e la Guida alla tecnica chirurgica reperibili sul sito web: www.synthes.com/lit. È necessario conoscere la tecnica chirurgica appropriata. I dispositivi per fissatore esterno comprendono perni, fili, aste e morsetti formanti un telaio per il ricondizionamento e la fissazione dei frammenti ossei. Perni e fili sono impianti monouso e costituiscono il collegamento del telaio alle ossa. Aste e morsetti fanno parte del telaio e sono posizionati esternamente al corpo e destinati a un utilizzo multiplo.

Nota importante per i medici professionisti e il personale di sala operatoria: queste istruzioni per l'uso non comprendono tutte le informazioni necessarie per la selezione e l'uso del dispositivo. Per tutte le informazioni necessarie, si prega di consultare il materiale illustrativo completo (ossia la Guida alla tecnica chirurgica, le Informazioni importanti e l'etichetta specifica del dispositivo).

Materiale/i

Materiale/i: Norma/e: ISO 5832-1 Acciaio inox TiCP ISO 5832-2 **ASTM F 1185** HA

Carbonio CFK

ASTM F 2026 PEEK POM ISO 16061

PVC Lega di Al EN 573 Lega CoCrWNi ISO 5832-5

Lega di titanio:

Ti-6Al-4V (TAV) ISO 5832-3 Ti-6Al-7Nb (TAN) ISO 5832-11

I dispositivi per fissatore esterno sono indicati per la fissazione temporanea e il trattamento intra e post-operatorio di fratture chiuse e aperte e per interventi ortopedici elettivi.

Indicazioni

Per indicazioni specifiche sui dispositivi per fissatore esterno è obbligatorio consultare la Guida alla tecnica chirurgica corrispondente (www.synthes.com/lit) del prodotto da utilizzare.

Controindicazioni

Per le controindicazioni specifiche sui dispositivi per fissatore esterno è obbligatorio consultare la Guida alla tecnica chirurgica corrispondente (www.synthes.com/lit) del prodotto da utilizzare.

Potenziali rischi

Come in tutti gli interventi chirurgici maggiori, possono verificarsi rischi, effetti collaterali ed eventi avversi. Benché le reazioni possibili siano molte, alcune tra le più comuni sono elencate di seguito:

i problemi risultanti dall'anestesia e dalla posizione del paziente (vale a dire nausea, vomito, lesioni dentali, disturbi neurologici, ecc.), trombosi, embolia, infezione, eccessivo sanguinamento, lesioni neurali e vascolari iatrogene, danno ai tessuti molli compreso gonfiore, cicatrizzazione anomala, lesioni funzionali del sistema muscolo-scheletrico, sindrome di Sudeck, reazioni allergiche/ipersensibilità e gli effetti collaterali associati a protrusione dei dispositivi meccanici e a errato o mancato consolidamento (non-unione).

Dispositivo sterile



STERILE R Sterilizzato mediante radiazioni

Conservare gli impianti nella confezione protettiva originale ed estrarli dalla confezione solo immediatamente prima dell'uso.

Prima dell'uso verificare la data di scadenza del prodotto e controllare l'integrità della confezione sterile. Non usare il prodotto se la confezione è danneggiata.



Non risterilizzare

I dispositivi impiantabili recanti il simbolo "Non risterilizzare" non devono essere risterilizzati perché la risterilizzazione può compromettere l'integrità strutturale del dispositivo e/o indurre il guasto dello stesso.

Dispositivo monouso



Non riutilizzare

I prodotti monouso non devono essere riutilizzati.

Il riutilizzo o il ricondizionamento (per esempio pulizia e risterilizzazione) può compromettere l'integrità strutturale del dispositivo e/o causarne il malfunzionamento con conseguenti possibili lesioni, malattia o morte del paziente.

Inoltre, il riutilizzo e il ricondizionamento di dispositivi monouso possono generare il rischio di contaminazione dovuta a trasmissione di materiale infettivo da un paziente all'altro, potendo provocare lesioni o la morte del paziente o dell'utilizzatore.

Gli impianti contaminati non devono essere ricondizionati. Qualsiasi impianto Synthes che sia stato contaminato con sangue, tessuti e/o liquidi/materiali organici non deve mai essere riutilizzato e deve essere maneggiato in conformità al protocollo ospedaliero. Benché possano apparire non danneggiati, gli impianti possono presentare piccoli difetti e avere subito sollecitazioni interne che potrebbero causare la fatica del materiale.

Norme precauzionali

Per precauzioni generali consultare la sezione "Informazioni importanti". Per le norme precauzionali specifiche relative ai dispositivi per fissatore esterno è obbligatorio consultare la Guida alla tecnica chirurgica corrispondente (www.synthes.com/lit) del prodotto da utilizzare.

Avvertenze

Per avvertenze generali consultare la sezione "Informazioni importanti" Per le avvertenze specifiche relative ai dispositivi per fissatore esterno è obbligatorio consultare la Guida alla tecnica chirurgica corrispondente (www.synthes.com/lit) del prodotto da utilizzare.

Combinazione di dispositivi medici

Synthes non ha testato la compatibilità con dispositivi forniti da altri produttori e non assume alcuna responsabilità in questi casi.

Ambiente di risonanza magnetica

Se un dispositivo è stato sottoposto a valutazione per l'uso in ambiente RM, sarà possibile trovare le informazioni relative alla RM nella Guida alla tecnica chirurgica alla pagina Web www.depuysynthes.com/ifu

Trattamento prima dell'uso del dispositivo

I prodotti Synthes forniti non sterili devono essere puliti e sterilizzati a vapore prima di poter essere utilizzati in chirurgia. Prima della pulizia, rimuovere completamente la confezione originale. Prima della sterilizzazione a vapore inserire il prodotto in un involucro o contenitore approvato. Seguire le istruzioni per la pulizia e la sterilizzazione fornite da Synthes nella sezione "Informazioni importanti".

Trattamento/ritrattamento del dispositivo

Istruzioni dettagliate per il trattamento del dispositivo Istruzioni dettagliate per il trattamento degli impianti e il ritrattamento dei dispositivi riutilizzabili e dei vassoi e cassette per strumenti sono contenute nell'opuscolo di Synthes "Informazioni importanti". Le istruzioni di montaggio/smontaggio degli strumenti dal titolo "Smontaggio degli strumenti multicomponente" possono essere scaricate dal sito web http://www.synthes.com/reprocessing





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