
Naudojimo instrukcija

Implantuojamosios plokštelės ir varžtai

Ši naudojimo instrukcija nėra skirta platinti JAV.

Naudojimo instrukcija

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

Implantuojamasios plokštėles ir varžtai sudaro jvairios implantuoti skirtos plokštėlės ir varžtai. Šie įtaisai yra supakuoti po vieną, 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
TiCP	ISO 5832-2
CoCrMo lydinus	ISO 5832-12
Titano lydinus:	
Ti-6Al-7Nb (TAN)	ISO 5832-11
Ti-6Al-4V (TAV)	ISO 5832-3
Ti-15Mo	F 2066

Numatytoji paskirtis

Implantuojamosios plokštėlės ir varžtai yra skirti kaulams laikinai užfiksuti, koreguoti arba stabilizuoti jvairose anatominėse srityse.

Indikacijos

Konkrečias implantuojamujų plokštelių ir varžtų indikacijas yra būtina peržiūrėti atitinkamo chirurginio metodo vadove (www.synthes.com/lit), kuris yra skirtas naudojamai gaminio sistemai.

Kontraindikacijos

Konkrečias implantuojamujų plokštelių ir varžtų kontraindikacijas yra būtina peržiūrėti atitinkamo chirurginio metodo vadove (www.synthes.com/lit), kuris yra skirtas naudojamai gaminio sistemai.

Šalutiniai poveikiai

Ši didelė chirurginė procedūra, kaip ir kitos panašios procedūros, gali kelti pavojų, turėti šalutinių poveikių ir nepageidaujamų reiškinį. Nors gali pasireikšti daug skirtingų reakcijų, toliau nurodytos dažniausiai pasitaikančios.
Problemos, išskylančios dėl anestezijos ir paciento padėties (pvz., pykinimas, vėmimas, dantų pažeidimai, neurologiniai sutrikimai ir t. t.), trombozė, embolija, infekcija, stiprus kraujavimas, jatrogeninis nervų ir kraujagyslių pažeidimas, minkštųjų audinių pažeidimas, išskaitant tinimą, nenormalių randų susidarymą, funkcinį raumenų ir kaulų sistemų sutrikimą. Zudeko ligą, alergines / padidėjusio jautrumo reakcijas, su įtaisu iškilimui susijusius šalutinius poveikius, netaisyklingą suaugimą, nesuaugimą.

Sterilus įtaisas

STERILE R Sterilizuota švitinant

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

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

 Nesterilizuokite pakartotinai

Implantuojamujų įtaisų, pažymėtų simboliu „Nesterilizuokite pakartotinai“, negalima pakartotinai sterilizuoti, nes sterilizavus pakartotinai gali būti pažeista įtaiso konstrukcija ir (arba) įtaisas gali sugesti, be to (arba) daugiakomponenčių įtaisų pakartotinio sterilizavimo negalima užtikrinti dėl pradinio sterilizavimo steriliamie surinkimo padalinyje.

Vienkartinis įtaisas

 Nenaudokite pakartotinai

Vienkartinių gaminii negalima naudoti pakartotinai.

Panaudojus arba apdorojus (pvz., išvalius arba sterilizavus) pakartotinai, gali būti pažeista įtaiso konstrukcija ir (arba) įtaisas 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 skryščiais / pūliais, nebegalima naudoti, ji reikia pašalinti pagal ligoninėjų numatytą protokolą. Nors gali atrodyti, kad implantai néra pažeisti, tačiau juose gali būti mažų defektų ir vidinio įtempio sričių, dėl kurių gali atsirasti medžiagos nuovargis.

Atsargumo priemonės

Bendrąją informaciją apie atsargumo priemones žr. brošiūroje „Svarbi informacija“. Informaciją apie atsargumo priemones, skirtą konkrečiam implantuojamujų plokštelių ir varžtų naudojimo metodui, būtina peržiūrėti atitinkamo chirurginio metodo vadove (www.synthes.com/lit), kuris yra skirtas naudojamai gaminio sistemai.

Ispėjimai

Bendruosis išpėjimus žr. brošiūroje „Svarbi informacija“. Išpėjimus, taikomus konkrečiam implantuojamujų plokštelių ir varžtų naudojimo metodui, yra būtina peržiūrėti atitinkamo chirurginio metodo vadove (www.synthes.com/lit), kuris yra skirtas naudojamai gaminio sistemai.

Medicininių įtaisų suderinimas

„Synthes“ neišbandė suderinamumo su kitų gamintojų įtaisais ir tokiais atvejais nepriimia jokių atsakomybės.

Magnetinio rezonanso aplinka

DĖMESIO.

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

- Įtaiso kaitimas arba pasislirkimas
- Artefaktai MR vaizduose

Gydymas prieš panaudojant įtaisą

„Synthes“ gaminius, kurie yra tiekiami nesterilūs, būtina išvalyti ir sterilizuoti garais prieš naudojant operaciniam gydymui. Prieš valydam, nuimkite visas originalias pakuočtes. Prieš sterilizuodami garais, jidékite gaminį į patvirtintą plevelę 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 atsiisiųsti adresu <http://www.synthes.com/reprocessing>



0123



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