# Gebrauchsanweisung Platten- und Schraubenimplantate

Diese Gebrauchsanweisung ist nicht bestimmt für den Vertrieb in den U.S.A.



# Gebrauchsanweisung

Platten- und Schraubenimplantate

Zu dieser Gebrauchsanweisung gehörende Geräte und Systeme:

2.4 mm durchbohrte Schraube

2.4 mm LCP volares extraartikuläres distales Radiussystem mit variablem Winkel

2.4/2.7 mm Winkelstabile Tarsalplatten

Winkelstabiles Verriegelungssystem (ASLS)

Winkelstabile X-Platte und 2-Loch Platte

Knopfplatte

Durchbohrte Winkelplatte 3.5 und 4.5, 90°

Durchbohrtes Osteotomiesystem für Kinder (CAPOS)

Durchbohrte Schrauben 3.0/3.5/4.0/4.5/6.5/7.0/7.3

DCP und LC-DCP Systeme

DHS Klinge

DHS/DCS System

Distale Radiusplatte 2.4/2.7 dorsal und volar

DLS Dynamische Verriegelungsschraube

**Epoca Revisionsset** Femurhalssystem

HCS 1.5

HCS 2.4/3.0 HCS 4.5/6.5

Humerusblock LC-DCP System

LCP Anterolaterale Distale Tibiaplatte 3.5

LCP Klavikula-Hakenplatte

LCP Compact Foot / Compact Hand

LCP Compact Hand

LCP Compact Hand 1.5

LCP Kondylenplatte 4.5/5.0

LCP DF und PLT

LCP Volare Dia-Meta Distale Radiusplatten

LCP Distale Fibulaplatten

LCP Distale Humerusplatten

LCP Distales Radiussystem 2.4

LCP Distale Tibiaplatte LCP Distale Ulnaplatte

LCP Extraartikuläre Distale Humerusplatte

LCP Hakenplatte 3.5

LCP Locking Compression Plate

LCP Mediale distale Tibiaplatten mit niedrigem Kopfprofil 3.5 mm

LCP Mediale distale Tibiaplatte, ohne Lasche

LCP Mediale proximale Tibiaplatte 3.5 LCP Mediale proximale Tibiaplatte 4.5/5.0

LCP Metaphysenplatte für distale mediale Tibia

LCP Metaphysenplatten

LCP Olekranonplatte

LCP Pädiatrie-Kondylenplatte 90°, 3.5 und 5.0

LCP Pädiatrie-Hüftplatte 2.7

LCP Pädiatrie-Hüftplatte 3.5/5.0

LCP Pädiatrie-Hüftplatten (3.5 und 5.0) 130°

LCP Pädiatrie-Hüftplatten 3.5 und 5.0

LCP Perkutanes Zielsystem 3.5 für PHILOS

LCP Periartikuläre Proximale Humerusplatte 3.5

LCP Pilonplatte 2.7/3.5

LCP Posteromediale proximale Tibiaplatte 3.5

LCP Proximale Femur-Hakenplatte 4.5/5.0

LCP Proximale Femurplatte 4.5/5.0

LCP Proximale Tibiaplatte 3.5

LCP Proximale Tibiaplatte 4.5/5.0

LCP Superiore anteriore Klavikulaplatte

LCP Superiore Klavikulaplatte

LCP Ulna-Osteotomiesystem 2.7

LCP Volare distale Radiusplatten 2.4 mm

LCP Handgelenks-Arthrodesenset

LISS DF

Verriegelbarer Plattenaufsatz

Proximale Verriegelung Humerusplatte

Fusionsbolzen Ø 6.5 mm für den Mittelfuss

Orthopädische Fuss-Instrumente

Beckenimplantate und Instrumente

Periartikuläre Zielbügel-Instrumente für LCP Kondylenplatte 4.5/5.0

Periartikuläre Zielbügel-Instrumente für LCP Proximale Tibiaplatte 4.5/5.0

PHILOS und PHILOS Lang

PHILOS MIT AUGMENTATION

Quadrilaterale Platten 3.5

Rotationskorrekturplatten 1.5 und 2.0

Sakrum-Stähe

SCFE Schraubensystem für die Fixation der Epiphysiolysis capitis femoris

Krallenplatten 3.5

Standard DHS Zugschraube mit LCP DHHS Seitenplatte

Die Kalkaneus-Platte

Die Kalkaneus-Verriegelungsplatte

Handgelenks-Arthrodesen-Instrumente- und Implantatesets aus Titan

TomoFix

TomoFix mediales distales Femur (MDF)

TomoFix mediales distales Femur (MDF)

TomoFix Mediale Tibiakopfplatte (MHT)

VA LCP® FUSIONSPLATTEN 3.5 FÜR DIE MEDIALE SÄULE

VA KALKANEUS-VERRIEGELUNGSPLATTEN 2.7

VA LCP Sprunggelenk Traumasystem 2.7/3.5

VA LCP Anteriore Klavikulaplatte

VA LCP Kondylenplatte 4.5/5.0

VA LCP Distale Humerusplatten 2.7/3.5

VA LCP Olekranonplatten 2.7/3.5

VA LCP Proximale Tibiaplatte 3.5

VA Locking Interkarpales Fusionssystem

LCP 1, MTP-Fusionsplatten 2.4/2.7 mit variablem Winkel

LCP Dorsale distale Radiusplatte 2.4 mit variablem Winkel

LCP Vorfuss/Mittelfuss System 2.4/2.7 mit variablem Winkel

LCP Maschenplatte 2.4/2.7 mit variablem Winkel

LCP Opening-Wedge-Platten 2.4/2.7 mit variablem Winkel

LCP Tarsalplatten 2.4/2.7 mit variablem Winkel

LCP TMT-Fusionsplatten 2.4/2.7

Volare 2.4 mm LCP Distale Zwei-Säulen-Radiusplatte mit variablem Winkel

VA LCP Distale Radiusplatte 2.4, volare Kante

Verriegelung in variablem Winkel Handsystem

Bitte lesen Sie vor dem Gebrauch die Synthes «Wichtigen Informationen» und die entsprechenden Operationstechniken (www.synthes.com/lit) sorgfältig durch. Der operierende Chirurg muss mit der geeigneten Operationstechnik umfassend vertraut sein.

Platten- und Schraubenimplantate bestehen aus verschiedenen implantierbaren Platten und Schrauben, die einzeln verpackt sowie steril und/oder unsteril erhält-

Wichtiger Hinweis für medizinisches Fachpersonal und OP-Mitarbeiter: Diese Gebrauchsanweisung umfasst nicht alle Informationen, die zur Auswahl und Verwendung eines Medizinproduktes notwendig sind. Bitte lesen Sie die Etikettierung für alle erforderlichen Informationen (entsprechende OP-Techniken, Wichtige Informationen und Medizinprodukt-spezifisches Etikett).

# Material(ien)

Material(ien): Norm(en): Edelstahl ISO 5832-1 ISO 5832-2 CoCrMo-Legierung ISO 5832-12

Titanlegierung:

Ti-6Al-7Nb (TAN) ISO 5832-11 Ti-6Al-4V (TAV) ISO 5832-3 Ti-15Mo F 2066

# Vorgesehene Verwendung

Platten- und Schraubenimplantate sind für die vorläufige Fixierung, Korrektur oder Stabilisierung von Knochen in verschiedenen anatomischen Regionen bestimmt.

Für spezifische Indikationen für Platten- und Schraubenimplantate müssen die entsprechenden OP-Techniken (www.synthes.com/lit) des verwendeten Produktsystems eingesehen werden.

# Kontraindikationen

Für spezifische Kontraindikationen für Platten- und Schraubenimplantate müssen die entsprechenden OP-Techniken (www.synthes.com/lit) des verwendeten Produktsystems eingesehen werden.

# Mögliche Risiken

Wie bei allen grösseren chirurgischen Eingriffen bestehen gewisse Risiken. Nebenwirkungen und unerwünschte Ereignisse können auftreten. Während es zu diversen möglichen Reaktionen kommen kann, gehört Folgendes zu den am häufigsten auftretenden:

Probleme, die aufgrund der Narkose und der Positionierung des Patienten entstehen (z. B. Übelkeit, Erbrechen, Zahnverletzungen, neurologische Beschwerden usw.), Thrombose, Embolien, Infektion, übermässige Blutungen, iatrogene neurale und vaskuläre Verletzung, Verletzungen des Weichgewebes, einschliesslich Schwellung, abnormale Narbenbildung, funktionelle Beeinträchtigung des Bewegungsapparats, Sudeck Erkrankung, allergische/Überempfindlichkeitsreaktionen, und Nebenwirkungen, die mit dem Hervorstehen des Implantats zusammenhängen, Fehlheilungen, ausbleibende Heilung.

### Steriles Medizinprodukt



Durch Bestrahlung sterilisiert

Die Implantate in der Originalverpackung aufbewahren und erst unmittelbar vor der Verwendung aus der Schutzverpackung entnehmen.

Vor der Verwendung des Produkts stets das Verfallsdatum kontrollieren und die Integrität der Sterilverpackung überprüfen. Bei beschädigter Verpackung Produkt nicht verwenden.



Nicht erneut sterilisieren

Implantierbare Medizinprodukte, die mit «Nicht resterilisieren» gekennzeichnet sind, dürfen nicht resterilisiert werden, da eine erneute Sterilisation die strukturelle Unversehrtheit des Medizinproduktes beeinträchtigen oder zu einem Implantatversagen führen kann und/oder eine Resterilisation von mehrteiligen Medizinprodukten aufgrund der erstmaligen Sterilisation an einem sterilen Montageort nicht garantiert werden kann.

#### Einmalartikel



Nicht wiederverwenden

Für den Einmalgebrauch vorgesehene Produkte dürfen nicht wiederverwendet werden.

Die Wiederverwendung oder Aufbereitung (z. B. Reinigung und Resterilisation) kann die strukturelle Integrität des Produkts beeinträchtigen und/oder zu Funktionsversagen führen und Verletzungen, Erkrankung oder den Tod des Patienten zur Folge haben.

Des Weiteren kann die Wiederverwendung oder Aufbereitung von Einmalprodukten das Kontaminationsrisiko erhöhen, z. B. durch Keimübertragung von Patient zu Patient. Dies kann ebenfalls zu Verletzungen oder zum Tod des Patienten oder Anwenders führen.

Verunreinigte Implantate dürfen nicht aufbereitet werden. Durch Blut, Gewebe und/oder Körperflüssigkeiten und -substanzen verunreinigte Synthes Implantate sollten unter keinen Umständen wiederverwendet werden und sind in Übereinstimmung mit den Richtlinien und Vorschriften der Klinik zu entsorgen. Selbst Komponenten, die äusserlich unbeschädigt erscheinen, können kleinere Defekte und innere Belastungsmuster aufweisen, die eine Materialermüdung bewirken können.

# Vorsichtsmassnahmen

Allgemeine Vorsichtsmassnahmen sind unter «Wichtige Informationen» aufgeführt.

Für anwendungsspezifische Vorsichtsmassnahmen in Verbindung mit Plattenund Schraubenimplantaten müssen die entsprechenden OP-Techniken (www.synthes.com/lit) des verwendeten Produktsystems eingesehen werden.

# Warnungen

Allgemeine Warnungen sind unter «Wichtige Informationen» aufgeführt. Für anwendungsspezifische Warnungen in Verbindung mit Platten- und Schraubenimplantaten müssen die entsprechenden OP-Techniken (www.synthes.com/lit) des verwendeten Produktsystems eingesehen werden.

# Kombination von Medizinprodukten

Synthes hat das Produkt nicht im Hinblick auf seine Kompatibilität mit Medizinprodukten anderer Hersteller geprüft und übernimmt in solchen Fällen keine Haftung.

# MRT-Umgebung

Wurde ein Gerät für die Nutzung in einer MRT-Umgebung evaluiert, dann findet sich die MRT-Information auf der Seite www.depuysynthes.com/ifu in der betreffenden Broschüre zur Operationstechnik.

# Behandlung vor der Verwendung des Medizinproduktes

Synthes Produkte werden unsteril geliefert und sind vor dem Gebrauch im OP zu reinigen und im Autoklaven zu sterilisieren. Vor dem Reinigen die Originalverpackung vollständig entfernen. Vor der Dampfsterilisation das Sterilisationsgut in eine zugelassene Sterilisationsfolie einschweissen oder in einen geeigneten Sterilisationsbehälter legen. Die Anweisungen zur Reinigung und Sterilisation in der Synthes-Broschüre «Wichtige Informationen» befolgen.

### Klinische Aufbereitung/Wiederaufbereitung von Medizinprodukten

Detaillierte Anweisungen zur Aufbereitung von Implantaten und Wiederaufbereitung von wiederverwendbaren Geräten, Instrumentenablagen und -kästchen werden in der Broschüre «Wichtige Informationen» von Synthes beschrieben. Die Montage- und Demontageanweisungen von Instrumenten «Demontage von mehrteiligen Instrumenten» können Sie unter http://www.synthes.com/reprocessing herunterladen.





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