
Naudojimo instrukcija Implantuojamosios plokštelės ir varžtai

Ši naudojimo instrukcija nėra skirta platinti JAV.

Naudojimo instrukcija

Implantuojamosios plokštelės ir varžtai

Su šia naudojimo instrukcija susijusios įtaisų sistemos.

2.4 mm tuščiaaviduris varžtas

2.4 mm keičiamojo kampo LCP, delninės pusės nesąnarinė stipinkaulio distalinio galo LCP sistema

2.4 / 2.7 mm fiksuojamosios čiurnikaulių plokštelės

Kampinio stabiliojo fiksavimo sistema (ASLS)

Kampinė stabilioji X formos plokštelė ir 2 skylių plokštelė

Sagos tipo plokštelė

Lenkta plokštelė su tuščiaavidure geležte 3.5 ir 4.5, 90°

Tuščiaavidurė pediatriinė osteotomijos sistema (CAPOS)

Tuščiaaviduriai varžtai 3.0 / 3.5 / 4.0 / 4.5 / 6.5 / 7.0 / 7.3

DCP ir LC-DCP sistemos

DHS geležtė

DHS / DCS sistema

Stipinkaulio distalinio galo plokštelė 2.4 / 2.7, dorsalinės ir delninės pusės

DLS dinaminis fiksuojamasis varžtas

Rinkinys „Epoca“ implantų patikrai

Šlaunikaulio kaklelio sutvirtinimo sistema

HCS 1.5

HCS 2.4 / 3.0

HCS 4.5 / 6.5

Žastikaulio blokelis

LC-DCP sistema

LCP blaudzikaulio distalinio galo priekinė šoninė plokštelė 3.5

LCP kablo formos raktikaulio plokštelė

LCP mažosios pėdos / delno kaulų plokštelės

LCP mažosios delno kaulų plokštelės

LCP mažosios delno kaulų plokštelės 1.5

LCP krumplio plokštelė 4.5 / 5.0

LCP DF ir PLT

LCP „Dia-Meta“ delninės pusės stipinkaulio distalinio galo plokštelės

LCP šėivikaulio distalinio galo plokštelės

LCP žastikaulio distalinio galo plokštelės

LCP stipinkaulio distalinio galo sistema 2.4

LCP blaudzikaulio distalinio galo plokštelė

LCP alkūnkaulio distalinio galo plokštelė

LCP nesąnarinė žastikaulio distalinio galo plokštelė

LCP kablo formos plokštelė 3.5

LCP fiksuojamoji suspaudimo plokštelė

LCP šiek tiek išlenktos, medialinės pusės blaudzikaulio distalinio galo plokštelės 3.5 mm

LCP medialinės pusės blaudzikaulio distalinio galo plokštelė be ąselės

LCP medialinės pusės blaudzikaulio proksimalinio galo plokštelė 3.5

LCP medialinės pusės blaudzikaulio proksimalinio galo plokštelė 4.5 / 5.0

LCP metafizės plokštelė, skirta blaudzikaulio distaliniam galui

LCP metafizės plokštelės

LCP alkūnkaulio vainikinės ataugos plokštelė

LCP pediatriinė krumplio plokštelė 90°, 3.5 ir 5.0

LCP pediatriinė klubo plokštelė 2.7

LCP pediatriinė klubo plokštelė 3.5 / 5.0

LCP pediatriinės klubo plokštelės (3.5 ir 5.0) 130°

LCP pediatriinės klubo plokštelės 3.5 ir 5.0

LCP perkutaninė nutaikymo sistema 3.5, skirta PHILOS

LCP periartikulinė žastikaulio proksimalinio galo plokštelė 3.5

LCP plokštelė Pilon tipo lūžiams 2.7 / 3.5

LCP užpakalinės medialinės pusės blaudzikaulio proksimalinio galo plokštelė 3.5

LCP šlaunikaulio proksimalinio galo kablo formos plokštelė 4.5 / 5.0

LCP šlaunikaulio proksimalinio galo plokštelė 4.5 / 5.0

LCP medialinės pusės blaudzikaulio proksimalinio galo plokštelė 3.5

LCP blaudzikaulio proksimalinio galo plokštelė 4.5 / 5.0

LCP raktikaulio viršutinės priekinės dalies plokštelė

LCP raktikaulio viršutinės dalies plokštelė

LCP alkūnkaulio osteotomijos sistema 2.7

LCP atramų delninės pusės stipinkaulio distalinio galo plokštelės 2.4 mm

LCP riešo kaulų suauginimo rinkinys

LISS DF

LISS PLT

Fiksuojamoji pritvirtinimo plokštelė

Fiksuojamoji žastikaulio proksimalinio galo plokštelė

Pėdos vidurinių kaulų suauginimo varžtas \varnothing 6.5 mm

Ortopediniai pėdos instrumentai

Dubens implantai ir instrumentai

Periartikulinės nutaikymo atramos instrumentai, skirti LCP krumplio plokštei 4.5 / 5.0

Periartikulinės nutaikymo atramos instrumentai, skirti LCP blaudzikaulio proksimalinio galo plokštei 4.5 / 5.0

PHILOS ir ilgas PHILOS

„PHILOS“ SU KAULO PRIAUGINIMU

Ketursienio paviršiaus plokštelės 3.5

Sukamosios korekcijos plokštelės 1.5 ir 2.0

Kryžkaulio strypai

Šlaunikaulio galvutės epifizės poslinkio (SCFE) atitaisymo varžtų sistema

Spyruoklinės plokštelės 3.5

Standartinis DHS fragmentų suspaudimo varžtas su LCP DHHS šonine plokšte

Kulnkaulio plokštelė

Fiksuojamoji kulnkaulio plokštelė

Riešo kaulų suauginimo titaninių instrumentų ir implantų rinkinys

TomoFix

„TomoFix“ medialinės pusės šlaunikaulio distalinis galas (MDF)

„TomoFix“ medialinės pusės šlaunikaulio distalinis galas (MDF)

„TomoFix“ medialinės pusės aukšta blaudzikaulio plokštelė (MHT)

VA LCP® MEDIALINĖS PUSĖS ATRAMOS KAULŲ SUAUGINIMO PLOKŠTELĖS 3.5

VA FIKSUOJAMOSIOS KULNAKAULIO PLOKŠTELĖS 2.7

VA LCP sistema kulkšnies traumoms 2.7/3.5

VA LCP raktikaulio viršutinės dalies plokštelė

VA LCP krumplio plokštelė 4.5 / 5.0

VA LCP žastikaulio distalinio galo plokštelės 2.7 / 3.5

VA LCP alkūnkaulio vainikinės ataugos plokštelės 2.7 / 3.5

VA LCP blaudzikaulio proksimalinio galo plokštelė 3.5

VA fiksuojamoji riešo kaulų suauginimo sistema

Keičiamojo kampo LCP 1-o MTP suauginimo plokštelės 2.4 / 2.7

Keičiamojo kampo LCP dorsalinės pusės stipinkaulio distalinio galo plokštelė 2.4

Keičiamojo kampo LCP pėdos priekinių / vidurinių kaulų sistema 2.4 / 2.7

Keičiamojo kampo LCP tinklinė plokštelė 2.4 / 2.7

Keičiamojo kampo LCP plečiančiojo pleišto plokštelės 2.4 / 2.7

Keičiamojo kampo LCP čiurnikaulių plokštelės 2.4 / 2.7

Keičiamojo kampo LCP TMT suauginimo plokštelės 2.4 / 2.7

Keičiamojo kampo LCP dviejų atramų, delninės pusės stipinkaulio distalinio galo plokštelė 2.4

Keičiamojo kampo LCP delninės pusės stipinkaulio distalinio galo apvadinė plokštelė 2.4

Keičiamojo kampo fiksuojamoji plaštakos kaulų sistema

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

Implantuojamąsias plokšteles ir varžtus sudaro įvairios implantuoti skirtos plokštelės 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 konkretais įtaiso etiketėse).

Medžiaga (-os)

Medžiaga (-os):	Standartas (-ai):
Nerūdijantis plienas	ISO 5832-1
TiCP	ISO 5832-2
CoCrMo lydinys	ISO 5832-12

Titano lydinys:

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

Numatytoji paskirtis

Implantuojamosios plokštelės ir varžtai yra skirti kaulams laikinai užfiksuoti, koreguoti arba stabilizuoti įvairiose anatomicinėse srityse.

Indikacijos

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

Kontraindikacijos

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

Galimi pavojai

Ši didelė chirurginė procedūra, kaip ir kitos panašios procedūros, gali kelti pavojų, turėti šalutinių poveikių ir nepageidaujamų reiškinių. 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, įtrogeninis nervų ir kraujagyslių pažeidimas, minkštųjų audinių pažeidimas, įskaitant tinimą, nenormalių randų susidarymą, funkcinį raumenų ir kaulų sistemos sutrikimą, Zudeko ligą, alergines / padidėjusio jautrumo reakcijas, su įtaisų iškilumu susijusius šalutinius poveikius, netaisyklingą suaugimą, nesuaugimą.

CE
0123



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

Sterilus įtaisas

STERILE R Sterilizuota švitinant

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

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



Nesterilizuokite pakartotinai

Implantuojamųjų 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 steriliame surinkimo padalinyje.

Vienkartinis įtaisas



Nenaudokite pakartotinai

Vienkartinį gaminių 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 žūti.

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

Užterštų implantų negalima apdoroti pakartotinai. Jokio „Synthes“ implanto, kuris buvo užterštas krauju, audiniu ir (arba) kūno skysčiais / 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 konkrečiam implantuojamųjų plokštelių ir varžtų naudojimo metodui, būtina peržiūrėti atitinkamo chirurginio metodo vadove (www.synthes.com/lit), kuris yra skirtas naudojamai gaminio sistemai.

Įspėjimai

Bendruosius įspėjimus žr. brošiūroje „Svarbi informacija“.

Įspėjimus, taikomus konkrečiam implantuojamųjų plokštelių ir varžtų naudojimo metodui, yra būtina peržiūrėti atitinkamo chirurginio metodo vadove (www.synthes.com/lit), kuris yra skirtas naudojamai gaminio sistemai.

Medicinių įtaisų suderinimas

„Synthes“ neišbandė suderinamumo su kitų gamintojų įtaisais ir tokiais atvejais nepriima jokios atsakomybės.

Magnetinio rezonanso aplinka

Kai bus įvertintas įtaiso tinkamumas naudoti MR aplinkoje, MRT informacija bus pateikta chirurginio metodo vadove, tinklalapyje www.depuysynthes.com/ifu.

Gydymas prieš panaudojant įtaisą

„Synthes“ gaminius, kurie yra tiekiami nesterilūs, būtina išvalyti ir sterilizuoti garais prieš naudojant operaciniams gydymui. Prieš valydami, nuimkite visas originalias pakuotes. Prieš sterilizuodami garais, įdėkite gaminį į patvirtintą plėvelę arba tarą. Laikykitės valymo ir sterilizavimo nurodymų, pateiktų „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“.

Įtaiso apdorojimas / pakartotinis apdorojimas

Išsamios implantų apdoravimo ir daugkartinį įtaisų, instrumentų padėklų ir dėžių pakartotinio apdoravimo instrukcijos aprašytos „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“. Instrumentų surinkimo ir išardymo instrukciją „Daugiadalių instrumentų ardymas“ galima atsisiųsti adresu <http://www.synthes.com/reprocessing>