
Gebruiksaanwijzing Radiuskopprothese

Deze gebruiksaanwijzing is niet bedoeld voor
distributie in de VS.

Gebruiksaanwijzing

Radiuskopprothese

Lees vóór gebruik deze gebruiksaanwijzing, de brochure "Belangrijke informatie" van Synthes en de bijbehorende chirurgische techniekgids (www.synthes.com/lit) zorgvuldig door. Zorg ervoor dat u vertrouwd bent met de toe te passen chirurgische techniek.

Radiuskopprothese implantaten bestaan uit niet gecementeerde fixatiestelen en radiuskoppen. Componenten zijn leverbaar in diverse maten, afzonderlijk verpakt en steriel.

Belangrijke opmerking voor medisch personeel en OK-staf: Deze gebruiksaanwijzingen bevatten niet alle informatie die nodig is voor de keuze en gebruik van een instrument. Raadpleeg de volledige etikettering voor alle benodigde informatie (bijbehorende chirurgische techniekgids, belangrijke informatie en instrumentenspecifieke etikettering).

Materiaal/materialen

Materiaal/materialen: Norm(en):
CoCrMo-legering ISO 5832-12
Titaanlegering ISO 5832-11

Beoogd gebruik

De radiuskopprothese is bedoeld voor gedeeltelijke vervanging van het ellebooggewricht door middel van primaire- of revisietoepassingen.

Indicaties

Voor specifieke indicaties voor radiuskopprothesen moet de bijbehorende chirurgische techniekgids (www.synthes.com/lit) van het gebruikte productsysteem verplicht worden geraadpleegd.

Contra-indicaties

Voor specifieke contra-indicaties voor radiuskopprothesen moet de bijbehorende chirurgische techniekgids (www.synthes.com/lit) van het gebruikte productsysteem verplicht worden geraadpleegd.

Bijwerkingen

Net als bij alle grote chirurgische ingrepen kunnen er complicaties en bijwerkingen optreden. Hoewel er veel mogelijke reacties kunnen optreden, zijn dit enkele van de meest voorkomende:

Problemen veroorzaakt door anesthesie en patiëntpositionering (zoals misselijkheid, braken, tandletsel, neurologische beperkingen enz.), trombose, embolie, infectie, overmatige bloeding, iatrogeen zenuw- en bloedvatletsel, beschadiging van zachte weefsels inclusief zwelling, abnormale littekenvorming, functionele beperking van het voortbewegingsapparaat, ziekte van Sudeck, allergische/overgevoeligheidsreacties en complicaties geassocieerd met aanwezigheid van apparatuur, malunion, non-union.

Steriel hulpmiddel

STERILE R Gesteriliseerd met behulp van straling

Bewaar implantaten in de oorspronkelijke beschermende verpakking en neem een implantaat pas vlak voor gebruik uit de verpakking.

Controleer voor gebruik de vervaldatum van het product en de integriteit van de steriele verpakking. Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is.

Wegwerpinstrument

 Niet opnieuw gebruiken

Producten voor eenmalig gebruik mogen niet opnieuw worden gebruikt. Hergebruik of opnieuw verwerken (reinen en opnieuw steriliseren) kan de structurele integriteit van het instrument in gevaar brengen en/of tot falen van het instrument leiden, wat patiëntletsel, ziekte of overlijden kan veroorzaken.

Tevens kan hergebruik of opnieuw verwerken van wegwerpinstrumenten besmettingsrisico opleveren, bijvoorbeeld door overdracht van besmettelijk materiaal van de ene patiënt naar de andere. Dit kan tot letsel of overlijden van de patiënt of de gebruiker leiden.

Besmette implantaten mogen niet worden verwerkt. Elk Synthes-implantaat dat door bloed, weefsel en/of lichaamsvloeistoffen/materiaal is besmet, mag nooit opnieuw worden gebruikt en moet volgens het ziekenhuisprotocol worden behandeld. Ook als een implantaat onbeschadigd lijkt, kunnen er kleine defecten en inwendige belastingspatronen bestaan die materiaalmoetheid kunnen veroorzaken.

Voorzorgsmaatregelen

Raadpleeg voor algemene voorzorgsmaatregelen "Belangrijke informatie". Voor toepassingspecifieke voorzorgsmaatregelen met betrekking tot radiuskopprothesen moet de bijbehorende chirurgische techniekgids (www.synthes.com/lit) van het gebruikte productsysteem verplicht worden geraadpleegd.

Waarschuwingen

Raadpleeg voor algemene waarschuwingen "Belangrijke informatie". Voor toepassingspecifieke waarschuwingen met betrekking tot radiuskopprothesen moet de bijbehorende chirurgische techniekgids (www.synthes.com/lit) van het gebruikte productsysteem verplicht worden geraadpleegd.

Combinatie van medische hulpmiddelen

Synthes heeft compatibiliteit met hulpmiddelen van andere fabrikanten niet getest en aanvaardt geen aansprakelijkheid voor toepassing van dergelijke combinaties.

Magnetic Resonance-omgeving

ATTENTIE:

Tenzij anders vermeld zijn hulpmiddelen niet beoordeeld op veiligheid en compatibiliteit in de MR-omgeving. Let op: er zijn mogelijke gevaren, zoals onder meer:

- Opwarming of migratie van het hulpmiddel
- Artefacten op MR-beelden


0123



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